فللحرة والحداة الثالثة من التعليم الثانوي THE STATE OF THE S

الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية وزارة التربية الوطنية

كتاب علوم الطبيعة والحياة شعبة العلوم التجريبية

السنة الثالثة ثانوي

إشراف بوشلاغم عبد العالي

تأليف

الدكتور كاملي عبد الكريم أستاذ بيوكيمياء بالمدرسة العليا للأساتذة

الأستاذ بوزكريا نصر الدين أستاذ جيولوجيا بالمدرسة العليا للأساتذة

> بوشريط (بن يمينة) فتيحة أستاذة تعليم ثانوي

بوشلاغم عبد العالي مفتش التربية والتكوين

جعفر عامر مفتش التربية والتكوين

> براهيمي محمد أستاذ تعليم ثانوي

الإعداد التقني: عبد الرحيم موساوي الديوان الوطني للمطبوعات المدرسية 2007-2008



الطبعة الأولى 2007 - 2008

MS: 1309/07

ردمك : 978-9947.20.524.2 زدمك

رقم الإيداع القانوني: Dépot légal 122 - 2007

المقيصة



نضع هذا الكتاب بين أيدي تلاميذنا بالمرحلة النهائية من التعليم الثانوي (شعبة العلوم التجريبية) كأداة تعليمية تعلمية تساهم ضمن باقي الوسائل التعلمية في تحقيق الأهداف المتوخاة من تدريس مانة علوم الطبيعة والحياة.

أعد هذا الكتاب تجسيدا للمنهاج الرسمي الجديد المسطر لإصلاح التعليم الثانوي في مرحلته النهائية، والذي يهدف أساسا إلى تزويد التلاميذ بالأسس العلمية الضرورية لمتابعة دراسته في التعليم العالي بنجاح، وفق منهج علمي يتماشى مع قدرات وميول التلميذ، كما يهدف إلى تزويد التلاميذ بثقافة علمية عامة ضرورية، تجعل المتعلم قادرا على اتخاذ مواقف وقائية للحفاظ على الصحة، مع الاهتمام بهدف حمايتها والحفاظ عليها، واكسابه مواقف عقلانية في مواجهة بعض الظواهر الطبيعية، وبالتالي الوصول به إلى مشاركة فعالة في حوارات حول المواضيع العلمية المعاصرة.

لقد حرصنا في هذا الكتاب على أن تكون المضامين العلمية والمنهجية والبيداغوجية المعالجة فيه تتماشى مع المقاربة بالكفاءات، حسب ما هو وارد في المنهاج الرسمي الجديد، تسمح المقاربة في هذا المستوى التعليمي باكساب التلاميذ كفاءات جديدة، تهدف إلى تطوير الفكر العلمي، إلى جانب تدعيم الكفاءات المكتسبة خلال هذا الطور في التعليم، بالتحكم في المسعى العلمي عن طريق طرح اشكاليات والسعي لحلها.

ويهمنا ونحن نقدم هذا الكتاب الإشارة إلى المسعى التعليمي التعلمي الذي اعتمدناه في هذه الأداة، حيث تساهم منهجية الطرح في مضامينه في جعل التلميذ قطبا فاعلا في عملية التعلم، فالمقاربة الجديدة تدعو المتعلم إلى بناء معارفه بنفسه، من خلال آداء النشاطات المقترحة لمعالجة الاشكاليات العلمية المطروحة للدراسة، ومناقشة الأفكار بتقديم الحجج والمبررات، وفق منهجية يكون التلميذ فيها عنصرا فعالا ضمن المسار التعلمي، بتوجيه من الأستاذ، فالتلميذ وفق هذا المسعى هو المهندس الذي يشيد صرح معارفه بنفسه.

لقد صمم هذا الكتاب ليتناول بالدراسة ثلاثة مجالات، يندرج تحت كل مجال عدة وحدات مفاهمية، وكل وحدة تضم عدة نشاطات عملية، أو عملية وثائقية، أو وثائقية داعمة ومعززة، من الصعب تحقيقها بنشاطات عملية، وتحتل المقاربة التجريبية مكانة هامة في جزء البيولوجيا، حيث قدمت نشاطات باستعمال تقنيات الإعلام والاتصال منها التجريب المدعم بالحاسوب، والنمذجة التي تتجلى في بعض الظواهر البيولوجية والجيولوجية.

كما أن المسار التعلمي خلال مختلف النشاطات مدعم بأسئلة متنوعة وهادفة لاستغلال الوثائق المقترحة لبناء المعارف التي تجنى في نهاية الوحدة في شكل حصيلة معرفية.

ولم ننس عند إعداد هذا الكتاب أهمية العمل الفردي الذاتي الذي قدم على شكل تمارين الذي يسمح للتلميذ بتقييم مدى تحصيله للمعارف وبناء الكفاءات، باختبار مكتسباته المعرفية، والعمل على استثمارها كموارد لادماج المكتسبات.

يأمل فريق التأليف أن يكون هذا العمل المتواضع مفيدا يؤدي الغرض من انجازه، وأن يجد تلاميذنا، وأساتذتنا الكرام في هذا الكتاب ما يحقق طموحاتهم في وسيلة تعليمية تعلمية تلبي انشغالاتهم.

والله ولي التوفيق المؤلفون

فهرس الكتاب

الصفحة	العنوان		
3 5	المقدمة		
5	فهرس الكتاب		
10	I- تركيب البروتين		
11	1. تذكير بالمكتسبات	5	
12	2. مقر تركيب البروتين	أوحلة	
16	3. استنساخ المعلومات الوراثية الموجودة على مستوى ADN	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	型
20	4. الترجمة	-3	5
24	5. مراحل الترجمة		3
39	II- العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين	Ę	
40	1. تمثيل البنية الفراغية للبروتين	الوحلة	3
42	2. مستويات البنية الفراغية للبروتينات		التخط
46	3. العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين	<u>3</u>	d
57	III- النشاط الإنزيمي للبروتينات		=
58	1. مفهوم الإنزيم وأهميته	=	कु <u>स</u>
60	2. النشاط الإنزيمي وعلاقته ببنية الإنزيم	الوحدة	·4;
67	3. دراسة تأثير تغير درجة pH الوسط على	WAY TO A RE	
60	نشاط الإنزيم	300	7.
68	4. دراسة تأثير تغيرات درجة الحرارة على نشاط الإنزيم	1.4	برو تیات
	مسح المريم		<u> </u>
73	IV- دور البروتينات في الدفاع عن الذات		
74	1. تذكير بالمكتسبات	3	
76	2. الذات واللاذات	لوحلة	
85	3. الجزيئات الدفاعية في الحالة الأولى	3	
87	4. المعقد المناعي	الرابعة	
92	5. مصدر الأجسام المضادة		

الصفحة	العنوان		
97	6. العناصر الدفاعية في الحالة الثانية		
98	7. طرق تأثير اللمفاويات LT		
100	8. مصدر اللمفاويات LT		
107	9. سبب فقدان المناعة المكتسبة		
127	V- دور البروتينات في الاتصال العصبي		
128	1. تذكير بالمكتسبات	3	
130	2. آلية النقل المشبكي	لوحاة	
138	3. كمون الراحة		
142	4. كمون العمل	1 Flame	
148	5. آليات الإدماج العصبي	:4	
154	6. تأثير المخدرات على مستوى المشابك		
174	I- آليات تحويل الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية كامنة		
175	1. تذكير بالكتسبات (شروط عملية التركيب الضوئي ومظاهره)	الوحاة	1.
177	2. مقر عملية التركيب الضوئي -ما فوق البنية الخلوية للصانعة الخضراء-	1202	70
180	3. تفاعلات المرحلة الكيموضوئية		3
192	4. تفاعلات المرحلة الكيموحيوية		. 2:
205	II - آليات تحويل الطاقة الكيمائية الكامنة في الجزيئات العضوية إلى ATP		ني: التحولات
206	1. تذكير بالمكتسبات	ラ	
207	2. مقر الأكسدة التنفسية	7	
210	3. التحلل السكري		크
213	4. مراحل تفكك حمض البيروفيك (الأكسلة التنفسية)	لوحدة الثانية	الطاقوية
215	5. الفسفرة التأكسدية		
218	6. آليات تحويل الطاقة الكيميائية الكامنة		
	في وسط لا هوائي		
-			

الصفحة	العنوان		
227	III- تحويل الطاقة على المستوى ما فوق البنية الخلوية	الوحلة	
228	- التحولات الطاقوية على المستوى الخلوي	13.3	
237	I- النشاط التكتوني للصفائح	الوحلة	
238	1. تحديد الصفائح التكتونية		
240	2. حركات الصفائح التكتونية	15.55	
248	3. الطاقة الداخلية للكرة الأرضية	7	
259	II- بنية الكرة الأرضية	っ	
260	1. الموجات الزلزالية	الوحدة	_
266	2. التركيب الكيميائي لصخور القشرة		引
274	الأرضية والمعطف (البرنس) 3. غنجة البنية الداخلية للكرة الأرضية	الثانية	
274			اعات:
287	III- النشاط التكتوني والبنيات الجيولوجية المرتبطة به		
288	 الظواهر المرتبطة بالبناء (خصائص الظهرات وسط محيطية). 		لتكتونية
290	2. المغماتية وتشكل اللوح المحيطي.	っる	:4
294	3. تشكل التضاريس المميزة للظهرة وسط محيطية.	الوحلة	العامة
302	4. الظواهر المرتبطة بالغوص.	ाना क्रामा सम्बद्धाः	
307	 أختفاء اللوح المحيطي والظواهر المرتبطة بالغوص. 	: 4	
316	6. التضاريس الناجمة عن التصادم.		
319	7. شواهد التقلص		
323	8. شواهد محيط قديم		

التجمعي

olean 1

ظهر مرض جنون البقر (مرض الأنسجة العصبية الإسفنجية للبقر Encéphalopathie ظهر مرض جنون البقر (Spongiforme Bovine) في بريطانيا في منتصف الثمانينيات وأدى إلى خسائر كبيرة في الثروة الحيوانية، حيث تم التخلص من أعداد كبيرة منها بالحرق للحد من انتشار المرض.

تتميز الأبقار المصابة بعدم قدرتها على التحكم في توازئها، وحركتها، ثم تفقد العديد من الوظائف الأخرى وينتهي الأمر بموتها. عند فحص الأنسجة العصبية المركزية تبين وجود ثقوب فيها مما يعطيها شكل الإسفنج يعود سبب المرض إلى تغير في بنية أحد البروتينات ، مما يؤثر على بروتينات أخرى، ويؤدي إلى تخريب الحلايا العصبية. فبعض أنواع البروتينات تفقد بنيتها لأسباب لا تزال مجهولة وتصبح ضارة ومعدية تسمى بريونات prions، مما ينتج عن ذلك أمراضا خطيرة ، منهامرض جنون البقر.

تحصل العالم Stanley Prusiner على جائزة نوبل للطب سنة 1996 لاكتشافه هذا النوع من البروتينات.

يعتقد أن أمراض خطيرة تصيب الإنسان، مثل الشلل الرعاشي (Parkinson)، ومرض ألزايمر Alzheimer، تنتج من خلل في بنية البروتينات، ثم تجمعها على شكل ألياف في الأنسجة العصبية، مما يؤدي إلى تخريبها تدريجيا.

- فما هي البروتينات وكيف يتم تركيبها ؟ ما الذي يحدث للبروتين ليتحول إلى بريونات prions ؟
- كيف تستطيع القيام بوظائف مختلفة ومتنوعة، مثل ضمان الاتصال العصبي ،والدفاع عن الذات، وإنتاج الطاقة وغيرها؟

وحدات المجال:

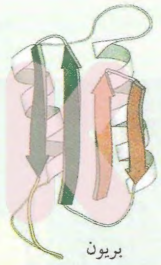
- 1. تركيب البروتين.
- 2. العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين.
 - 3. النشاط الإنزيمي للبروتينات.
- 4. دور البروتينات في الدفاع عن الذات.
- 5. دور البروتينات في الاتصال العصبي.

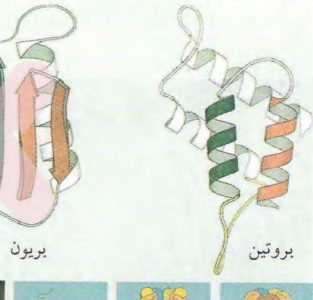
يفى للبردتينات

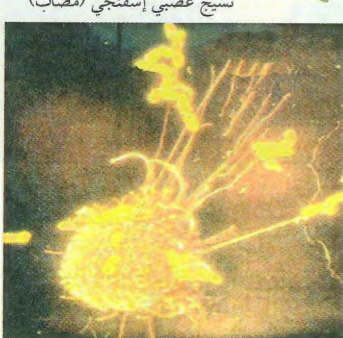


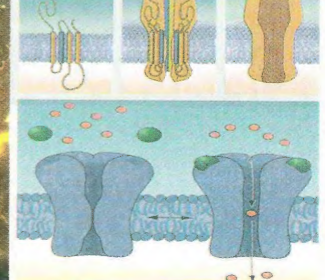












öngsi

تركيب البروتين

تقوم العنكبوت بإنتاج كميات معتبرة من الخيوط لبناء بيتها الذي يقوم في آن واحد بدور المصيلة لإصطياد فريستها. تتكون خيوط العنكبوت أساسا من بروتين يدعى الفبرووين. لا تقتصر العنكبوت على إنتاج بروتين الفبرووين. وإنما تقوم بتصنيع عدد كبير من البروتينات داخل خلاياها مثلها في ذلك مثل باقي الكائنات الحية الحيوانية والنباتية والدقيقة.

◄ كيف تتمكن الكائنات الحية من تركيب البروتين ؟ وماهي الأدوار التي تقوم بها البروتينات في الكائنات الحية ؟



كم عناصر الوحدة

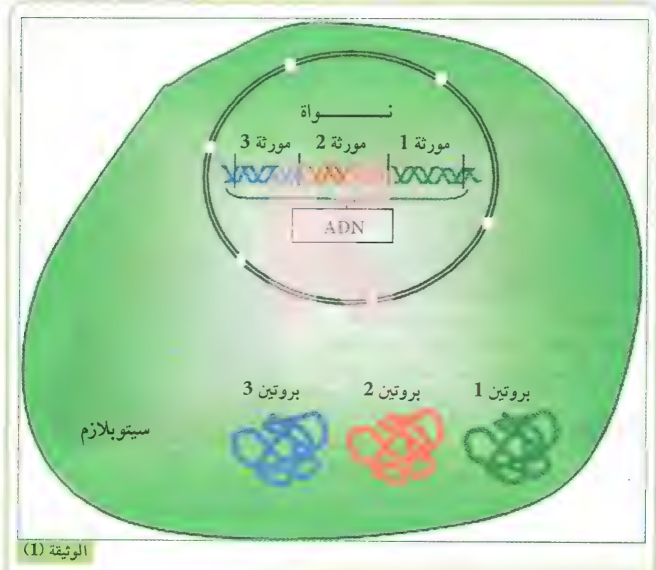
- I. تذكير بالمكتسبات.
- 2. مقر تركيب الروتين.
- 3. استنساخ المعلومات الوراثية الموجوة على مستوى الـ ADN.
 - 4. الترجمة.
 - 5. مراحل الترجمة.

تذكير بالمكتسبات

تعرفت سابقا على أن جزيئة الـ ADN تتواجد في النواة، وهي التي تحمل المعلومات الوراثية، بينما تتواجد البروتينات في السيتوبلازم.

♀ فما هي العلاقة بين المورثات المتواجدة في الـ ADN وبروتينات السيتوبلازم؟

لاظهار هذه العلاقة نقدم الوثيقة التالية:



□ من خلال تحليل الوثيقة (1) ومعارفك السابقة استنتج:
 ١. دعامة المعلومات الوراثية.

2. مفهوم التعبير المورثي.

مقر تركيب البروتين

من المعروف أن البروتينات هي جزيئات حيوية هامة تقوم بأدوار متعددة في الكائنات الحية، وأن الخلايا الحية تتميز بقدرتها على تركيب البروتينات التي تحتاج إليها لأداء وظائفها المختلفة.

◄ فما هو مقر تركيب البروتين داخل الخلية ؟

🕕 إظهار مقر تركيب البروتين

لغرض تحديد مقر تركيب البروتين داخل الخلية تم تحضين الخلايا العنقودية للبنكرياس في وسط يحتوي على أحماض أمينية موسومة بعناصر مشعة. بعد مضي فترة قصيرة (3 دقائق) وعن طريق تقنية التصوير الإشعاعي الذاتي تم الكشف عن مواقع البروتينات المشعة، الوثيقتين (1 و2) تبين ذلك.

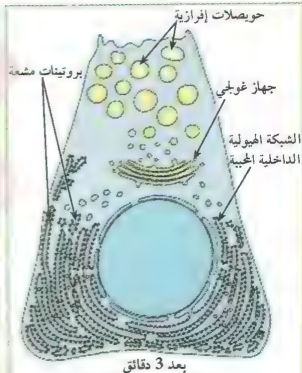


صورة بالجهر الإلكتروني لجزء من خلية حيوانية معالجة بتقنية التصوير الإشعاعي الذاتي لإظهار مواقع البروتينات المشعة المتشكلة حديثا انطلاقا من أحماض أمينية موسومة.

الوثيقة (2)

azlealū aiuā

تقنية التصوير الإشعاعي الذاتي: تقنية تسمح بالحصول على صور للعينات على فيلم الأشعة السينية أو سائل مستحلب حساس للضوء يحتويان على ملح بروميد الفضة (AgBr). تصدر العينات المشعة (الموسومة بعنصر مشع) أشعة (β أو γ) تؤدي عند اصطدامها بالفيلم أو المستحلب إلى ترسب شوارد الفضة التي تظهر بعد التحميض في شكل بقع سوداء تزداد شدتها بزيادة مقدار الإشعاع في العينة، تستعمل هذه التقنية للكشف عن مواقع وجود الإشعاع في خلية أو جزء من خلية أو عضو كامل. يمكن كذلك باسطة هذه التقنية تتبع مسار المركبات المشعة المتكونة داخل الخلية.



رسم تخطيطي لخلية البنكرياس المتحصل عليها من التجربة السابقة (تظهر مواقع وجود الإشعاع باللون الأحمر)

الوثيقة (1)

- ما هي المعلومة التي يمكن استخلاصها من تحليل الوثيقتين (1) و(2) حول مقر تركيب البروتين ؟ علل إجابتك ؟

🛥 2 انتقال المعلومات الوراثية

أمكن التوصل إلى أن المعلومات الوراثية المتواجدة في النواة تشرف على تركيب بروتينات في السيتوبلازم

من خلال مكتسباتك حول مقر المعلومات الوراثية وما توصلت إليه في التجربة السابقة حول مقر تركيب البروتين،

- اقترح فرضية أو فرضيات توضح كيف يتم ذلك.

⇒ التحقق من الفرضيات:

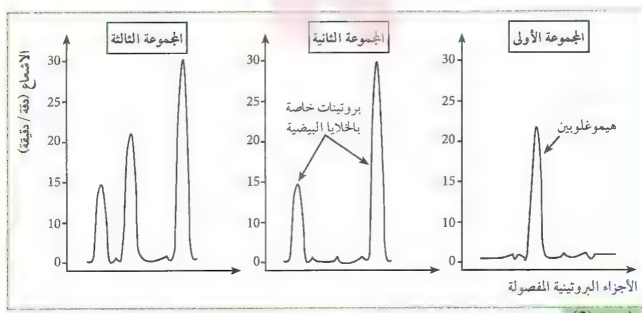
لغرض التحقق من صحة إحدى الفرضيات قمنا بإجراء تجربة وضعت فيها 3 مجموعات من الخلايا في وسط يحتوي على أحماض أمينية موسومة بنظير مشع.

المجموعة الأولى: الخلايا الأصلية لكرات الدم الحمراء للأرنب والتي لها القدرة على تركيب الهيموغلوبين.

المجموعة الثانية: الخلايا البيضية للضفدع.

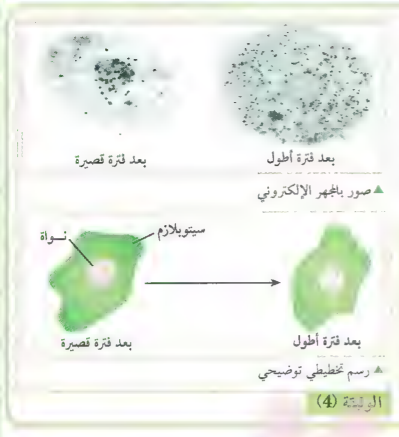
الجموعة الثالثة: الخلايا البيضية للضفدع محقونة بـ ARN الذي تم عزله وتنقيته من الخلايا الأصلية لكرات الدم الحمراء للأرنب،

تم استخلاص وفصل البروتينات التي أدمجت الأحماض الأمينية المشعة بواسطة تقنية التسجيل اللوني (الكروماتوغرافي) وتحديد مواضعها وكمية الإشعاع فيها بتقنية خاصة. نتائج التجربة موضحة في الوثيقة (3).



الوثيقة (3)

1. حلل الوثيقة (3) ؟ ماذا تستخلص ؟ 2. علل سبب استعمال اليوراسيل المشع ؟

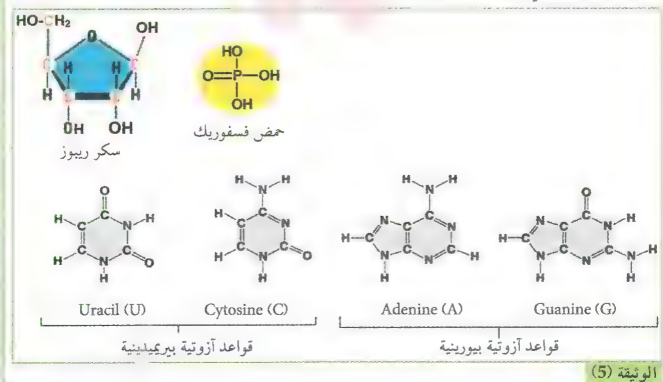


تم في تجربة أخرى تحضين خلايا حيوانية لفترة قصير في وسط يحتوي على اليوراسيل المشع ثم حولت الخلايا إلى وسط به يوراسيل عادي وتركت لفترة أطول. نتائج التصوير الإشعاعي الذاتي في الحالتين موضحة في الوثيقة (4).

- ما هي المعلومة الإضافية المستخلصة
 من تحليل الوثيقة (4) ؟
- 2. هل تحققت إحدى الفرضيات المطروحة سابقا ؟ وضح ذلك.
- 3. اقترح تسمية مناسبة لهذا الـ ARN من خلال الدور الذي يقوم به ؟

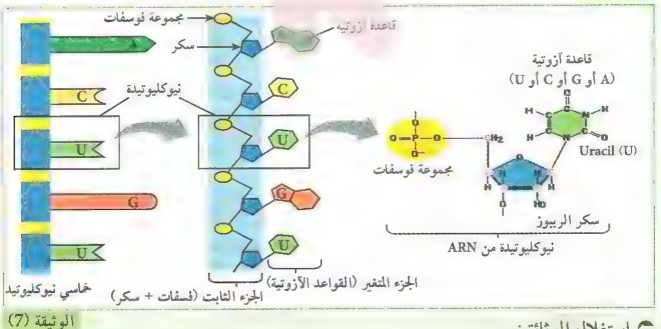
المكونات الكيميائية لجزيء الـ ARN.

بينت نتائج الإماهة الكلية لعينة من ARN باستعمال القاعدة NaOH وفي شروط تجريبية محددة وجود المكونات الموضحة في الوثيقة (5).



كما بينت نتائج الإماهة الجزئية لجزيء الـ ARN باستعمال الإنزيمات المتخصصة من نوع RNase وجود نيوكليوتيدات وقطع نيوكليوتيدية قليلة التعدد كما هو موضح في الوثيقتين (6، 7).

الوثيقة (6)



🗢 استغلال الوثائق:

- 1. إنطلاقا من معطيات الوثيقة (5) إستخلص التركيب الكيميائي للـ ARN.
- 2. بالإعتماد على الصيغتين أوب من الوثيقة (6) ومعطيات الوثيقة (7)، مثل كيفية الانتقال من النيوكليوتيدة الحرة إلى سلسلة من النيوكليوتيدات ؟

joll aloghall ; huiled

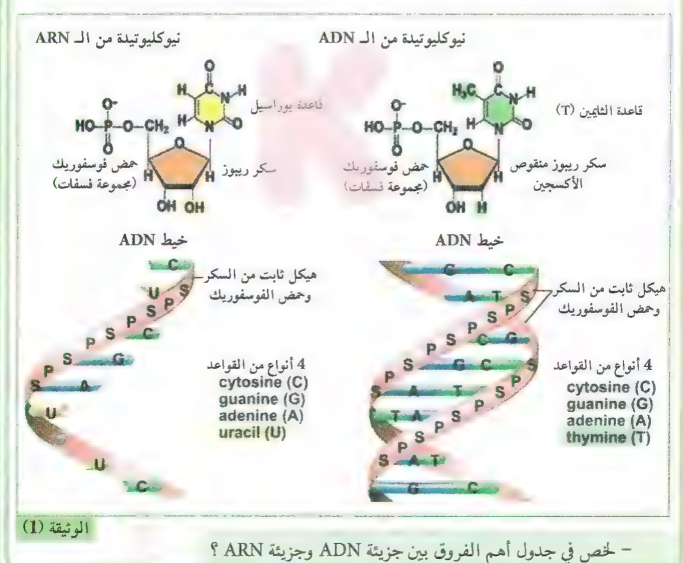
لغرض نقل نسخة من المعلومات الوراثية من النواة إلى السيتوبلازم تحتاج الخلية إلى استنساخ المعلومات الوراثية الموجودة على مستوى جزيئة الـ ADN (مورثة واحدة أوأكثر) لنقلها إلى السيتوبلازم في صورة الـ ARN.

◄ فكيف تتم عملية استنساخ المعلومات الوراثية ؟

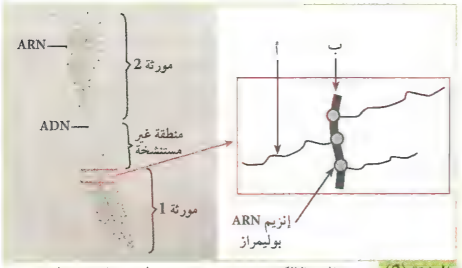
لإظهار ذلك ننجز الدراسة التالية:

1 مقارنة بين الـ ADN والـ ARN

توضح الوثيقة (1) أهم الفروق بين جزيئة ADN (تم التعرف عليها في السنة الثانية ثانوي) وجزيئة ARN.



و ملاحظة عملية الاستنساخ بالمجهر الإلكتروني



 ماذا تمثل العناصر أوب ؟ الوثيقة (2) صورة بالجهر الالكتروني مع رسم تفسيري لجزء منها توضح ظاهرة الإستنساخ المتعدد في الخلية البيضية للضفدع.

توضع الوثيقة (2) صورة بالجهر الإلكتروني بتكبير قوي حدوث عملية الاستنساخ بالإضافة إلى رسم تخطيطي توضيحي مكبر للجزء المؤطر من الصورة.

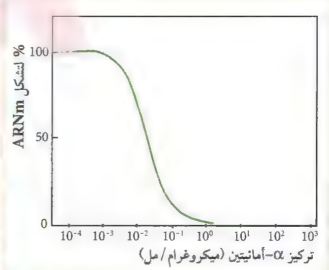
من تحليل صورة المجهر الإلكتروني حمد اتجه الاستنساخ مع التعليل ؟
 ماذا تمثل العناصر أوب ؟

3 إظهار دور إنزيم ARN بوليمراز

لإظهار دور الإنزيم ARN بوليمراز، تم في تجربة استعمال مركب α-أمانيتين المستخرج من الفطر السام المعروف باسمه العلمي Amanita phalloides (هذا المركب هو مثبط نوعي لإنزيم الـ ARN بوليمراز). نتائج التجربة وصورة للفطر السام موضحة في الوثيقة (3).



▲ الفطر السام Amanita phalloides

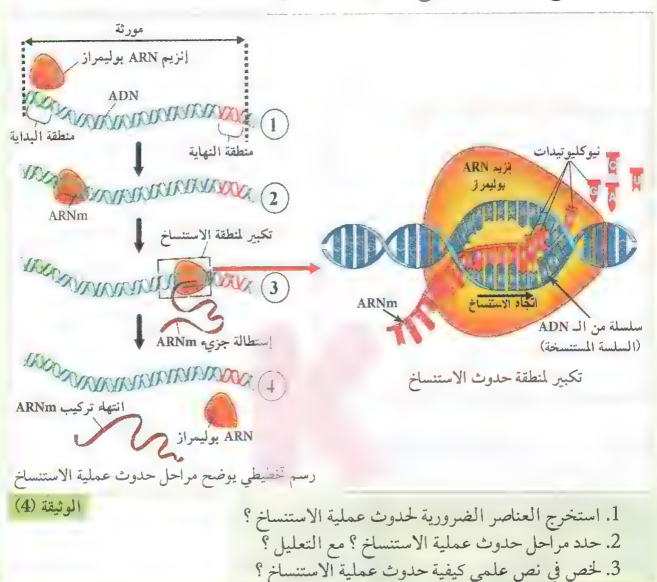


الوثيقة (3)

- ماهي المعلومة التي يمكن استخراجها من تحليل المنحني ؟

عملية الاستنساخ -

توصلت الدراسات العديدة والأبحاث العلمية إلى اكتشاف العديد من التفاصيل حول كيفية حدوث عملية الاستنساخ، الوثيقة (4) توضح بعض هذه التفاصيل.



5 العلاقة بين ADN و ARNm المستنسخ - السلسة غير المستنسخة

توضح الوثيقة (5) قطعة من جزيء الـ ADN وقطعة الـ ARNm الناتجة منها بعد الاستنساخ.

استغلال الوثائق:

1. بالاستعانة بالوثيقة (4) حدد تتابع القواعد على سلسلة الـ ARNm في الوثيقة (5).

2. استنتج العلاقة بين الـ ADN والـ ARNm.

TGCCAATCTCGATCTTGC

السلسة المستنسخة

ARNm

الوثيقة (5)

6 غذجة اصطناع جزيئة الـ ARNm

يجري هذا النشاط في المخبر باستعمال وسائل ومواد بسيطة (ورق مقوى بألوان مختلفة، مقص، غراء، كرات بألوان مختلفة، أسلاك حيث يقوم التلاميذ بإنتاج غاذج للعناصر الداخلة في تركيب الـ ADN والـ ARN باستعمال المواد المذكورة وابتكار طريقة سهلة لربطها مع بعض لإنتاج سلسلة. تترك الحرية للتلاميذ في اقتراح النماذج المناسبة التي تتوافق مع المعارف المبنية سابقا والمتعلقة بـ:

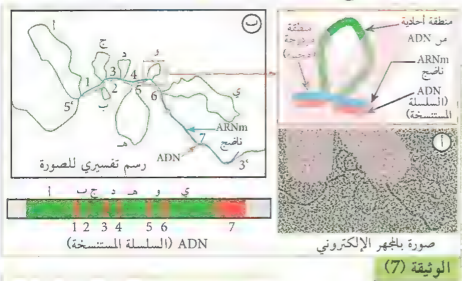
- بنية الـ ADN والـ ARN
- طريقة التكامل بين قواعد الـ ADN والـ ARN.
 - آلية حدوث عملية الاستنساخ.



يمكن الاستعانة بالوثيقة (6) في كيفية اختيار غاذج النيوكليوتيدات المتكاملة.

7 نضج الـ ARNm بعد انتهاء الإستنساخ

تظهر أشكال وصورة الجهر منطقة احدية الإلكتروني الموضحة مر ADN في الوثيقة (7) نتائــج التهجين الجزيئي في المخبر ين سلسلة ADN الستنسخة (على مستوى مورثة واحلة) وسلسلة ARNm الناتجة منها والمستخلصة من الهيولي (ARNm ناضح) في خلية المُ حقيقية النواة. بينما بينت المقارنة بين سلسلة ADN



(السلسلة المستنسخة) ADN ARNm أولى

المستنسخة وARNm الناتج منها بعد الاستنساخ مباشرة (ARNm أولي) النتائج الموضحة في الوثيقة (8). نتائج التهجين المتحصل عليها عند بدائيات النواة مثل البكتريا لم تثبت وجود الظاهرة الموضحة في الوثيقة (7). الأرقام

من 1 إلى 7 تشير إلى المناطق المزدوجة بينما تشير الأحرف من (أ) إلى (ي) إلى المناطق الأحادية.

- استغلال الوثائق:
- 1. قارن بين طول الـ ARNm وسلسلة الـ ADN في الوثيقة (7). ماذا تستنتج ؟
- 2. بين كيفية الانتقال من الـ ARNm أولي إلى الـ ARNm ناضج. ماذا تستنتج ؟
- 3. ما ذا تمثل إذا القطع الممثلة بالأرقام والقطع الممثلة بالأحرف في الوثيقة (7) ؟

الوثيقة (8)

الترجمة

يحتاج تركيب البروتين في الخلية على شكل تتابع لأحماض أمينية إلى ترجمة نسخة من المعلومات الوراثية المحمولة على جزيء الـ ARNm (الشفرة الوراثية) والتي تتمثل في تتابع للقواعد الآزوتية.

◄ فكيف تتم ترجمة الشفرة الوراثية إلى بروتين؟

• 1 الشفرة الوراثية

تتكون الشفرة الوراثية المتمثلة في تتابع القواعد (لغة نووية) من 4 أحرف وهي: U ،G ،C ،A. تتكون اللغة الثانية (اللغة البروتينية) من 20 كلمة، عبارة عن 20 حمض أميني مكونة للبروتينات. عند ترجمة معلومات من لغة إلى أخرى نحتاج عادة إلى الاستعانة بقاموس يعطي لكل كلمة من اللغة الأولى مايقابلها في اللغة الثانية

الإشكالية الأولى: ماهو عدد الأحرف في كل كلمة من اللغة النووية وعدد الكلمات التي يمكن تشكيلها لتغطية كلمات اللغة البروتينة ؟

أ) عدد الإحتمالات:

- الإحتمال الأول: كلمات نووية من حرف واحد.
- الاحتمال الثاني: كلمات نووية من حرفين.
- الإحتمال الثالث: كلمات نووية من 3 أحرف.

1. ما هو عدد الكلمات النووية المتشكلة في كل احتمال ؟ 2. ما هو الاحتمال الصحيح ؟ علل إجابتك ؟

ب) جدول الشفرات الوراثية:

توضح الوثيقة (1) جدول الرامزات والأحماض الأمينية التي تقابلها.

1	Company of the Compan		- Control of the Cont	
u	Phonylalapine	ucu)	UAU Tyrosine	UGU Cysteine
U	C J(Phe)	UCC Serine	UAC JUST	ugo (Cys)
U	A Leucine	UCA (Ser)	BAA	Day of the second
មប	G Jileu)	UCG	HAG Stop	UGG Tryptophan (Trp)
CU	רט	CCU)	CAU Histidine	ceu)
CE	C Loucine	CCC Proline	CAC (His)	CGC Arginine
CU		CCA (Pro)	CAA Glotamine	CGA (Arg)
CU	6)	cce)	CAG (Gla)	ccc)
AU	רט	ACU)	AAU Asparagine	AGU Serine
AL	C (lie)	ACC Threenine	AAC J (Asn)	AGC J(Ser)
AUA_	رامزة الاطلاق (A	P	AAA Lysine	AGA Arginine
-	G Methionine (Met	- 1	AAG (Lys)	AGG J(Arg)
GL	u)	GCU)	GAU Aspartic	een)
Gl	C Valine	GCC Afanine	GAC acid (Asp)	GGC Glycine
GL		GCA (Ala)	GAA) Glutamic	GGA (Gly)
CI	G)	GCG)	GAG Jacid (Glu)	666

الوثيقة (1)

- 1. بالاعتماد على نتائج الجدول علل الفرق في عدد الكلمات بين اللغتين.
- 2. هل يمكن أن يكون للكلمة الواحدة من اللّغة البروتينية عدة مرادفات في اللغة النووية ؟ تعرف على مختلف الاحتمالات من الجدول.
 - 3. هل لكل الكلمات في اللغة النووية معنى في اللغة البروتينة ؟ علل.

💠 الإشكالية الثانية: كيف تم فك رموز الشفرة الوراثية:

المرحلة الثانية من المرحلة الأولى من المرحلة الأولى من التجربة التجربة التجربة المرتب المرتب

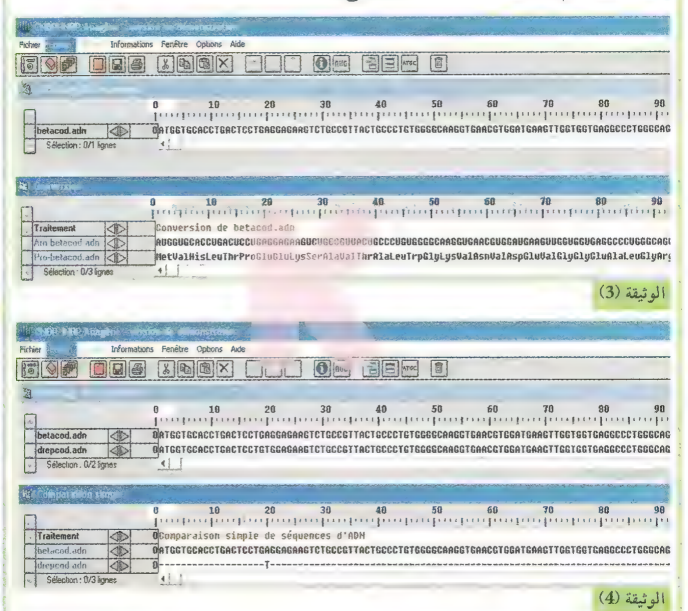
في بداية الستينات قام العالم Nirenberg بإجراء تجربة مشهورة تم فيها إضافة 20 نوع من الأحماض الأمينية إلى وسط يحتوي على المكونات السيتوبالازمية الضرورية لتركيب البروتين وخال من المعلومات الوراثية (ADN). أضيف لهذا الوسط الـ ARNm إصطناعي مكون فقط من قواعد اليوارسيل (متعدد U). أظهرت النتائج تشكل سلسلة متعدد ببتيد مكونة فقط من الحمض الأميني فينيل ألانين (Phenylalanine (Phe). بنفس الطريقة أجريت تجارب أخرى تم في كل مرة استعمال الـ ARNm إصطناعي من نوع آخر (متعدد الأدنين أو متعدد السيتوزين ... إلخ)، نتائج التجارب موضحة في الشكلين (أ وب) من الوثيقة (2).

- 1. إشرح كيف يتم فك رموز الشفرة الوراثية اعتمادا على معطيات الوثيقة (2).
 - 2. ماذا يكنك استنتاجه من ذلك ؟
- 3. شكل باستعمال قطعة ARNm من اقتراحك، متعدد بيبتيد مكون من 10 أحماض أمينية مستعينا بجدول الشفرة الوراثية

Anagène تحليل مقارن لتتابع نيوكليوتيدات وتتابع أحماض أمينية باستعمال برنامج

تم باستعمال برنامج Anagène الحصول على نتائج تحويل تتابع نيوكليوتيدات في مستوى الـ ADN (النافذة العلوية) إلى تتابع للنيوكليوتيدات على مستوى الـ ARN ثم إلى تتابع لأحماض أمينية على مستوى سلسلة ببتيدية (الوثيقة 3).

كما تحتوي الوثيقة (4) على نتائج مقارنة تتابع نيوكليوتيدات في مورثتين للسلسلة β للهيموغلوبين إحداهما طافرة تم إجراءها باستعمال نفس البرنامج.



استغلال الوثائق:

1. هل تتوافق نتائج الوثيقة (3) مع ما توصلت إليه سابقا حول طريقة تحويل المعلومات الوراثية في عمليتي الاستنساخ والترجمة ؟ مع التعليل.

2. بماذا تفيد مقارنة تتابع النيوكليوتيدات لمورثات مختلفة والموضحة في الوثيقة (4) ؟

يمكن باستعمال البرنامج Anagène إجراء مقارنة متعددة لعدد من قطع ADN (مورثات) أو قطع من ARN أو للتتابع. من ARN أو لسلاسل ببتيدية. تظهر نتائج المقارنة أماكن ونسب التشابه والاختلاف في التتابع.

كما يمكن إجراء المقارنة بين بروتينات لها نفس الوظيفة لكنها من كائنات مختلفة. توضح الوثيقة (5) نتائج مقارنة جزء من سلسلة الـ ADN لأربعة مورثات خاصة بالسلاسل الببتيدية لبروتين الهيموغلوبين في المراحل الجنينية وبعد الولادة. مناطق التشابه بين السلاسل الأربعة موضحة بإشارة (*) بينما الإشارة (-) تظهر التشابه مع السلسلة الأصلية (الأولى).

		1:1111	10	20	30	40	50
Traitement				ple de séqu		,	
icentités	7 8	****	* * *	* ** **	* * *	* *	*****
Séra brin1	4 3	ATGGTG	CACCTGACTC	CTGAGGAGAA	GTCTGCCGTT	ACTECCE	тетееесс
Celta prin i	1 .		1 Mars day 1 To see 100 100 Apr day day 100 100	that man was made that that does not well with week t	-AT(ngan-man direk sigit-filel, signi-time 1494
Gamma brin1	4 4	61	TT-CAG	AGC	-GA-TA-(AAG	and white the right of the later spile of the
A pha bin1		AND STATE AND ARE NOT THE	and the same of th	CCC	-A-CAA(C-AGG	CC
Sélection: 0/	6 lignes	1					1

- أحسب النسبة المئوية للتشابه بين أجراء كل من المورثات (Delta, Gamma, Alpha) مع جزء المورثة (Beta). ماذا تستنتج ؟

asleali aiuo

الوثيقة (5)

التعريف بالبرنامج: Anagène هو برنامج يستعمل أساسا لعرض ومقارنة تتابع النيوكليوتيدات في ADN أو ARN أو تتابع الأحماض الأمينية في بروتين. كما يستعمل كذلك لإجراء الاستنساخ من ADN إلى ARN وإجراء الترجمة من ARN إلى سلسلة ببتيدية. يحتاج المستعمل إلى الحصول على البرنامج والحصول على الملفات التي تحتوي على المعطيات الخاصة بتتابع النيوكليوتيدات (بعضها موجود مع المبرنامج). عادة ما تتوفر المعطيات في صورة ADN ليتم تحويلها ومقارنتها باستعمال البرنامج. يمكن الحصول على نسخة مجانية محدودة اللاستعمال للتجريب من الموقع التالي: http://www.cndp/fr/svt/anagene/accueil.htm. بينما تباع النسخة الكاملة.

برنامج Anagène ليس البرنامج الوحيد في هذا الجال لكنه يتميز بكونه أسهل في طريقة الإستعمال خاصة في مستوى التعليم الثانوي.

مراحل الترجمة

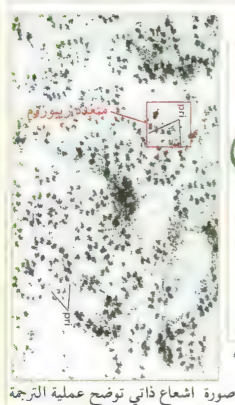
يتم تركيب البروتين (كما رأينا سابقا) في الهيولى، لكن الهيولى تحتوي على تراكيب وعضيات كثيرة ومتنوعة.

◄ فأين يتم تركيب البروتين في الهيولى ؟ وماهي التراكيب التي تساهم في هذه العملية ؟
 وماهي مراحل حدوثها ؟

🕕 مقر تركيب البروتين في الهيولي .

تم عن طريق التصوير الإشعاعي الذاتي تحديد مقر تركيب البروتين في هيولى الخلية بعد حقنها بأحماض امينية موسومة بنظير مشع. كما تم بالمجهر الإلكتروني أخذ صور بتكبير قوي لموقع تركيب البروتين النتائج موضحة في الوثيقة (1).

سلاسل متعددة البب



رسم تخطيطي لمتعدد الريبوزوم أثناء حدوث الترجمة



صورة بالجهر الإلكتروني توضح عملية الترجمة

الوثيقة (1)

1. حدد العضيات المتدخلة في تركيب البروتين على مستوى الهيولي.

ARNm

- 2. عرف متعدد الريبوزوم.
- 3. اسنتج العلاقة بين متعدد الريبوزوم وكمية البروتين المصنعة.

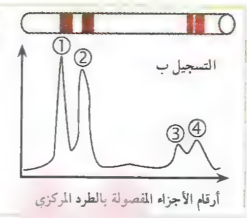
🛭 إثبات دور متعدد الريبوزوم

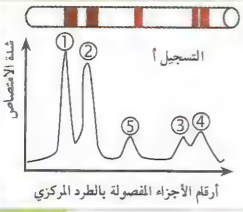
تم في تجربة دراسة كمية البروتين المصنعة في مستخلص خلوي يحتوي على كل مستلزمات الترجمة في وجود متعدد الريبوزوم حيث تم إضافة إنزيم ريبونيوكلياز (إنزيم خاص يفكك الـ ARNm). أظهرت نتائج التجربة اختفاء متعدد الريبوزوم وعدم تشكل البروتين.

• ماهي المعلومة التي يمكن استنتاجها من نتائج التجربة فيما يخص دور متعدد الريبوزوم ؟

3 أغاط الـ ARN الهيولية

تبيس التجربة الموضحة في الوثيقة (2) فصل الأحماض النووية الريبية (ARN) الهيولية بطريقة الطرد المركزي، وقياس كميتها أثناء فتركيب البروتين وخارج هذه الفترة، عن





الوثيقة (2)

طريق قياس شدة امتصاص الضوء (تزداد شدة الامتصاص بزيادة الكمية). النتائج المتحصل عليها موضحة في الوثيقة (2).

كما أن دراسات أخرى حول خصائص الأنواع المختلفة من ARN الهيولية في الخلايا مكنت من الحصول على النتائج الموضحة في الوثيقة (3).

عدد النيوكليوتيدات	الوزن الجزيئي	معامل الترسيب (S)	% من مجموع الـ ARN في الخلية	نوع الـ ARN	
3700	1.2×10^{6}	23		الريبوزومي	
1700	0.55×10^6	16	80	ARNr	
111	3.6×10^6	5			
75	2.5×10^6	4	15	ARNt الناقل	
نختلف	مختلف		5	الرسول ARNm	

الوثيقة (3)

استغلال الوثائق:

- 1. قدم تحليلا مقارنا للتسجيلين أوب ؟ ماذا تستنتج ؟
- 2. بالاستعانة بمعطيات الوثيقة (4) حدد نوع الـ ARN في كل شوكة من الشوكات الخمسة ؟ علل الجانتك ؟
 - 3. لماذا يكون عدد النيوكليوتيدات في الـ ARNm مختلف؟

بنية ومكونات الريبوزوم

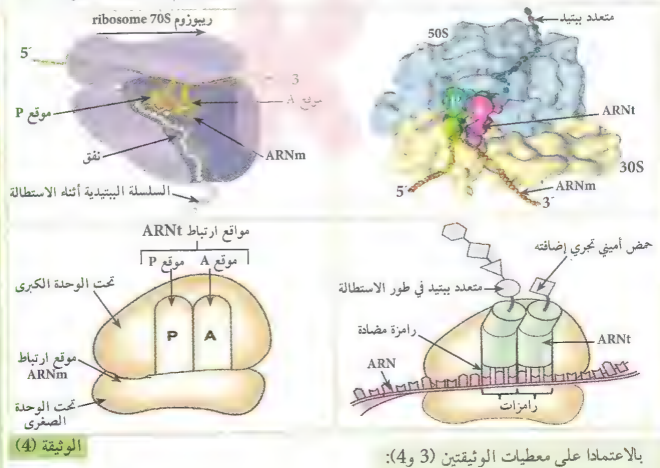
سمحت الدراسات المنجزة على الريبوزومات في البكتيريا بالحصول على الأشكال الموضحة في الوثيقة (3).



الوثيقة (3)

البنية الفراغية للريبوزوم:

توصلت الأبحاث والدراسات المتقدمة أيضا إلى تحديد البنية الفراغية للريبوزوم كما توضحه الوثيقة (4).



استنتج الطبيعة الكيميائية للريبوزوم.

2. قدم وصفا لبنية الريبوزوم.

ARNt بنية

توضح الوثيقة (6) البنية الفراغية لـ ARNt والأشكال المختلفة لتمثيل هذه البنية بصورة بسيطة.





بنية ثلاثية الأبعاد لـ ARNt (حرف L مقلوب)





رسومات تخطيطية مبسطة

الوثيقة (6)

استغلال الوثائق:

1. من خلال الأشكال الموضحة في الوثبقة (6) ستنتج الخصائص المشتركة بين الصور المختلفة لتمثيل بنية ARNt ؟

2. باستعمال البنية المختصرة لـ ARNt وبالاسنعانة بجدول الشفرة الوراثية (الوثيقة 1 من النشاط 3)، أرسم بنية ARNt مع تحديد رامزته المضادة للأحماض الأمينية التالية: His ،Pro ،Ala

aeleal oauo



تقنية الطرد المركزي: تتم بواسطة جهاز مكون من محرك متصل بمحور يدور بسرعات مختلفة ويحمل عددا من الأنابيب تحوي بداخلها عاليل يراد فصل مكوناتها حسب الكثافة (الثقل)، حيث تتجه الأجزاء الأكثر كثافة بسرعة أكبر نحو قاع أنبوب الطرد المركزي الذي يتواجد في محيط الدائرة أثناء الدوران. تستعمل هذه الطريقة لفصل مكونات المخلول المنحلة وغير المنحلة أو فصل مكونات الخلية بعد سحقها، كما تستعمل لفصل الجزيئات الكبيرة عن بعضها مثل فصل أنواع من البروتينات أو أنواع من الأحماض النووية حسب اختلاف كثافتها. وقد استعملت تاريخيا في فصل مكامل التقيل عن الخفيف لإثبات التضاعف نصف المحافظ، ويستعمل معامل الترسيب (\$) للدلالة على الثقل نسبة إلى العالم Svedburg الذي اقترحها (كلما كان رقم (\$) كبيرا كلما دل ذلك على زيادة في الكثافة وكلما اتجه بسرعة نحو قاع الأنبوب).

محيط الدائرة

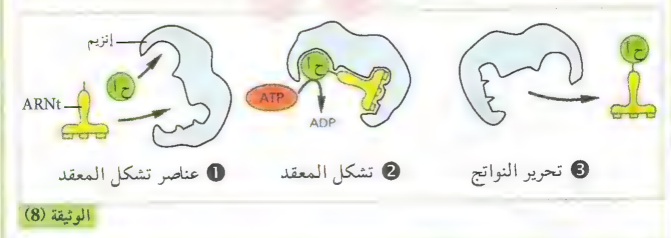
قاع الأنبوب

6 تنشيط الأحماض الأمينية

تتطلب عملية الترجمة ربط الحمض الأميني بـ ARNt الخاص به وهو ما يعرف بعملية تنشيط الأحماض الأمينية. توضح الوثيقة (7) آلية تنشيط الأحماض الأمينية في الهيولي إلى جانب البنية الفراغية للمعقد (إنزيم – ARNt.



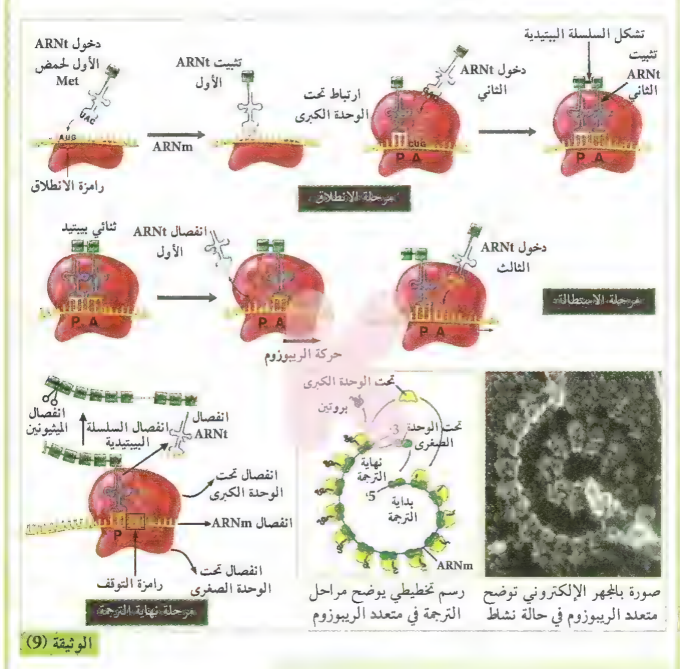
يمكن توضيح مراحل تنشيط الحمض الأميني في الوثيقة (8)



- استغلال الوثائق:
- استنتج من خلال الوثيقتين (7 و8) العناصر اللازمة لتنشيط الاحماض الأمينية ودور كل منها؟

🗗 مراحل حدوث الترجمة

توصلت الدراسات المختلفة في سنوات الستينات إلى تحديد آليات حدوث عملية الترجمة والمراحل المختلفة لحدوثها كما هو موضح في الوثيقة (9).



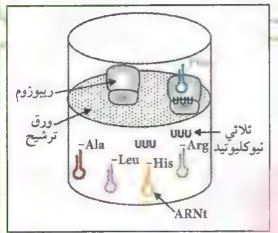
استغلال الوثائق:

- من خلال الوثيقة (9):
- 1. استنتج العناصر الضرورية لانطلاق عملية الترجمة ؟
 - 2. حدد الظواهر التي تحدث في نهاية الترجمة.
 - 3. صف في نص علمي مراحل الترجمة.

8 غذجة لمرحلة الترجمة

يجري هذا النشاط في المخبر باستعمال وسائل ومواد بسيطة (ورق مقوى بألوان مختلفة، مقص، غراء، كرات بألوان مختلفة، أسلاك) حيث يقوم التلاميذ بإنتاج نماذج للعناصر الداخلة في عملية الترجمة (ريبوزومات، ARNm، ARNt، أحماض أمينية ... إلخ) وتركيبها لإنتاج نماذج توضح مراحل عملية الترجمة. النماذج المنجزة تتفق مع المعارف المبنية سابقا والتي تخص:

- بنية ARNt.
- بنية الريبوزوم.
- بنية ARNm
- آلية حدوث الترجمة.



فك رموز الشفرة الوراثية:

تمثل الوثيقة التالية سلسلة التجارب التي قام بها العالم Marshall Nirenberg ومساعدوه في 1964 تم فيها تحضير 20 مستخلص بكتيري يحتوي كل منها على 20 نوع من ARNt مرتبطة بـ 20 نوع من الأحماض الأمينية واحد منها مشع (لون أحمر). تمت إضافة ثلاثي نيوكليوتيد واحد من نفس النوع إلى كل مستخلص، عند الترشيح عمر ورف

نتروسللوز تعبر ARNt المرتبطة بالأحماض الأمينية كما تعبر ثلاثيات النيوكليوتيد الحرة بينما لا يمكن للريبوزومات العبور نظرا لحجمها الكبير سواء كانت هذه الريبوزومات حرة أو مرتبطة مع ARNt وثلاثي النيوكليوتيد. وجود الإشعاع على ورق الترشيح يدل أن ثلاثي النيوكليوتيد قد ارتبط بالريبوزوم وثلاثي النيوكليوتيد الحمض الأميني الموافق لثلاثي النيوكليوتيد المستعمل. تم تكرار التجربة مع تغيير نوع النيوكليوتيد الثلاثي من بين الاحتمالات الأخرى الممكنة.

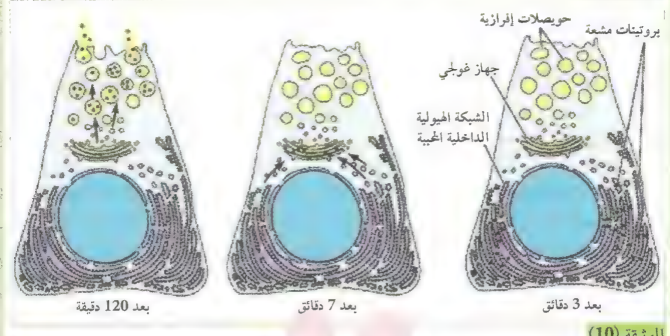
* انطلاقا من المعارف المبنية في النشاطات السابقة انجز رسما تخطيطيا تحوصل فيه عملية تركيب البروتين

🛭 مصير البروتين بعد تركيبه

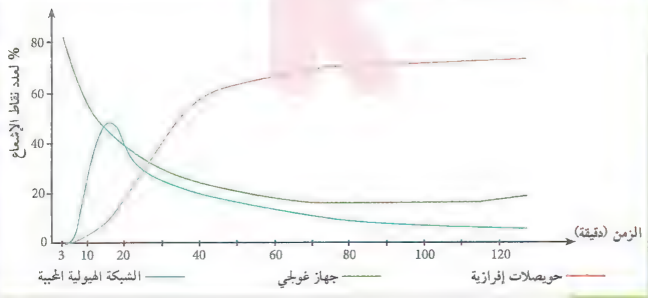
بعد الإنتهاء من تركيب البروتين على مستوى الريبوزومات وبعد نضجه يتم توجيهه نحو المكان الذي سوف يقوم فيه بأداء وظيفته داخل أو خارج الخلية.

لإظهار مصير أحد أنواع البروتينات التي يتم تركيبها في مستوى الخلايا العنقودية للبنكرياس تم في تجربة تحضين قطع من نسيج بنكرياس لمدة 3 دقائق في وسط يحتوي على الحمض الأميني لوسين Leucine المشع، حولت القطع بعد ذلك إلى وسط به أحماض أمينية عادية وتم التخلص من كل اللوسين المشع المتبقي. ثم أُخذ عينات من النسيج بعد فترات متفاوتة من التحضين واخععت التصوير الإشعاعي الذاتي لتحديد أماكن وجود الإشعاع داخل وخارج الخلايا النتائج موضحة في

الوثيقة (10). كما توضح الوثيقة (11) التمثيل البياني للنتائج الكمية لنسبة النقاط السوداء (نقاط لإشعاع) في 3 مناطق مختلفة من الخلية مقارنة بالعدد الكلي لنقاط الإشعاع في الخلية.



الوثيقة (10)



الوثيقة (11)

استغلال الوثائق:

1. من خلال تحليل صور الوثيقة (10) والرسم البياني للوثيقة (11) حدد ترتيب العضيات الخلوية التي يتواجد فيها البروتين ؟ 2. ما هو الغرض من تواجد البروتين في كل عضية ؟

الحصيلة المعرفية

النشاط 1: التذكير بالمكتسبات

تتواجد جزيئة ADN داخل النواة (عند حقيقيات النواة) وتحمل هذه الجزيئة المعلومات الوراثية لتركيب بروتين. تكون المعلومات الوراثية منظمة في صورة مورثات يؤدي التعبير عنها إلى تركيب بروتينات وهي مصدر النمط الظاهري للفرد.

النشاط 2: مقر تركيب البروتين

يتم تركيب البروتين في الهيولي باستعمال المعلومات الوراثية المتواجدة في النواة. لذلك يحتاج التعبير المورثي في الخلية إلى نقل نسخة من هذه المعلومات الوراثية الخاصة بمورثة واحدة أو أكثر في صورة جزيئة تنتمي إلى نوع ثاني من الأحماض النووية يعرف بالحمض الريبي النووي ARN.

(Acide Ribo Nucléique) ويطلق عليها اسم ARN الرسول أو ARNm).

يتكون الـ ARN عموما من سلسلة واحدة من متعدد النيوكليوتيدات. تتكون كل نيوكليوتيدة من اتحاد قاعدة آزوتية وسكر ريبوز وحمض الفسفوريك (مجموعة فسفات). يتواجد في ARN أربعة أنواع من القواعد الأزوتية هي: الأدنين والغوانين والسيتوزين واليوراسيل (U, C, G, A). تعتبر قاعدة U مميزة للـ ARN، لذلك تستعمل عادة لتمييز ARN عن ADN الحتوي على قاعدة T بلل U.

يتم التعبير عن المعلومات الوراثية التي توجد على مستوى جزيئة الـ ADN في مرحلتين: مرحلة الاستنساخ (عند حقيقيات النواة) تتم في النواة، ومرحلة الترجمة تتم في الهيولى.

النشاط 3: استنساخ المعلومات الوراثية الموجودة على مستوى الـ ADN

يتم فيها تركيب جزيئة ARNm في النواة ثم تخرج بعد ذلك إلى الهيولي لغرض نقل نسخة من المعلومات الوراثية من النواة إلى الهيولي. يتم الإستنساخ بواسطة إنزيم نوعي يدعى ARN بوليمراز. يمكن لعدة إنزيمات من ARN بوليمراز أن تستنسخ مورثة واحدة في آن واحد مما يسرع من عملية الإستنساخ.

تمر عملية الإستنساخ بثلاثة خطوات وهي:

أ) الانطلاق: وفيها يرتبط الإنزيم ARN بوليمراز بمنطقة بداية المورثة ويقوم بفتح سلستي ADN بعد تكسير الروابط الهيدروجينية. يبدأ الإنزيم بقراءة تتابع القواعد على إحدى سلسلتي ADN وربط النيكليوتيدات الموافقة لها لتركيب سلسلة من ARN. تعرف سلسلة ADN التي يتم استنساخها بالسلسلة المستنسخة.

ب) الاستطالة: وفيها ينتقل الإنزيم ARN بوليمراز على طول المورثة لقراءة المعلومات على جزيء ADN وربط نيوكليوتيدات ARN وفق تتابعها في سلسلة ADN.

ج) النهاية: وفيها يصل الإنزيم إلى نهاية المورثة حيث تتوقف استطالة ARNm الذي ينفصل عن ADN وينفصل الإنزيم وتلتحم سلستي ADN من جديد.

يدعى ARNm الناتج بعد الاستنساخ مباشرة بـ ARN ماقبل الرسول premessager أو ARNm الأولى، حيث يتم في النواة حذف بعض القطع منه ليتحول إلى ARNm ناضج أقل طولا. يخرج ARNm الناضج من النواة إلى الهيولي لغرض الدخول في المرحلة الثانية من عملية تركيب البروتين وهي مرحلة الترجمة. تعرف القطع المنزوعة من ARNm الأولي بالقطع غير الدالة Introns (لأنها لا تترجم إلى أحماض امينية) بينما تسمى القطع المتبقية والموجودة على ARNm الناضج بالقطع الدالة Exons (لأنها تترجم إلى أحماض أمينية). هذه الظاهرة غير موجود في الخلايا أوليات النواة مثل البكتيريا وهي موجودة فقط في الخلايا حقيقيات النواة.

النشاط 4: الترجمة

يتم فيها التعبير عن تتابع النيوكليوتيدات على ARNm (الشفرة الوراثية أو اللغة النووية) إلى تتابع أماض أمينية في شكل سلسلة ببتيدية (لغة برروتينية).

وحدة الشفرة الوراثية هي الرامزة والتي تتكون من تتابع لثلاثة نيوكليوتيدات تشفر لحمض أميني واحد في البروتين. عدد الرامزات الثلاثية المتكونة انطلاقا من 4 أنواع من القواعد هي 64 رامزة يقابلها 20 حمض أميني في البروتينات.

تشفر 61 رامزة من مجموع 64 لأحماض أمينية. بعض الأحماض الأمينية تشفر بأكثر من رامزة واحدة (رامزتان أو 3 أو 4 أو 6) ماعدا المثيونين Met والتربتوفات Trp اللذان يتم تشفيرهما برامزة واحدة فقط. حيث تشفر AUG للميثيونين وهي أول رامزة يتم ترجمتها لذلك تسمى رامزة الانطلاق. كما تشفر الرامزة UGG للحمض الأميني التربتوفان.

يتم ربط الأحماض الأمينية لتشكيل سلسلة ببنيدية على مستوى الريبوزومات التي تكون عادة متجمعة في وحدة واحدة تدعى متعدد الريبوزوم أو البوليزوم polysome. حيث تسمح القراءة المتزامنة لنفس ARNm من طرف عدة ريبوزومات بزيادة كمية البروتينات المصنعة.

تتطلب عملية الترجمة كذلك تدخل نوع آخر من ARN بدعى ARN الناقل أو ARN الذي يقوم بنقل الأحماض الأمينية من الهيولى إلى الريبوزومات. بتكون ARNt من سلسلة واحدة من متعدد نيوكليوتيد تلتف لتأخذ شكلا محددا (شكل ورقة النقل أو شكل حرف L مقلوب). يتضمن جزيء ARNt موقعين لهما دور مباشر في عملية الترجمة: موقع ارتباط الحمض الأميني وموقع الرامزة المضادة Anticodon.

تعرف عملية ربط الحمض الأميني بـ ARNt الخاص به بعملية تنشيط الحمض الأميني وتتطلب تدخل إنزيم نوعى وطاقة في صورة ATP.

تعتبر الريبوزومات مقر تركيب البروتين وتتكون في أوليات النواة مثل البكتريا من تحت وحدتين: تحت وحدة صغيرة وتحت وحدة وكبيرة. تتكون كل تحت وحدة من نوع آخر من الحمض الريبي النووي يدعى ARN الريبوزومي (ARNr) بالإضافة إلى عدد من البروتينات.

يحتوي الريبوزوم على موقعين لتثبيت ARNt: موقع الحمض الأميني (موقع A) وموقع الببتيـد (موقع P). كما يحتوي الريبوزوم على نفق في تحت الوحدة الكبرى لخروج السلسلة الببتيدية ونفق بين تحت الوحدتين لتوضع ARNm يسمح بإنزلاق وتنقل الريبوزوم على خيط ARNm.

النشاط 6: مراحل الترجمة

تتضمن الترجمة 3 خطوات وهي:

أ) الانطلاق: وتتطلب ارتباط ARNm بتحت الوحدة الصغرى للريبوزوم وتوضع ARNt الخاص بالحمض الأميني ميثيونين Met على رامزة الإنطلاق AUG في ARNm في الموقع P للرببوزوم. يتم تعرف ARNt

على الرامزات الثلاثية الموجودة على ARNm عن طريق الرامزة المضادة. ترتبط تحت الوحدة الكبرى ويشتكل بذلك معقد الإنطلاق. يتم توضع ARNt الحامل للحمض الأميني الثاني في الموقع A للريبوزوم وفق الرامزة الثانية على جزيء ARNm. يتم تكوين الرابطة الببتيدية بين الحمض الأميني الأول والثاني بتدخل إنزيات خاصة وطاقة. ينفصل الحمض الأميني الأول عن ARNt الذي ينفصل بدوره عن الموقع P للريبوزوم.

ب) الإستطالة: ينتقل الريبوزم خطوة واحدة (رامز واحدة على الـ ARNm) مما يؤدي إلى تواجد ARNt الحامل لثنائي الببتيد في الموقع P ويصبح الموقع A فارغا لاسقبال ARNt الحامل لحمض أميني آخر حيث تبدأ دورة جديدة تؤدي إلى ربط حمض أميني ثالث وهكذا تستطيل السلسلة الببتيدية بمقدار حمض أميني واحد في كل خطوة (دورة).

ج) النهاية:وفيها يصل الريبوزوم إلى رامزة التوقف (UAG ،UAA) أو UGA) على جزيء الـ ARNm عندها تنفصل السلسلة الببتيدية المتكونة وينفصل الـ ARNt الأخير وتنفصل تحت وحدتي الريبوزم عن بعضهما.

يمكن لهذا الريبوزوم أو لريبوزم آخر أن يعيد الدورة وينطلق في تشكيل سلسلة ببتيدةية أخرى.

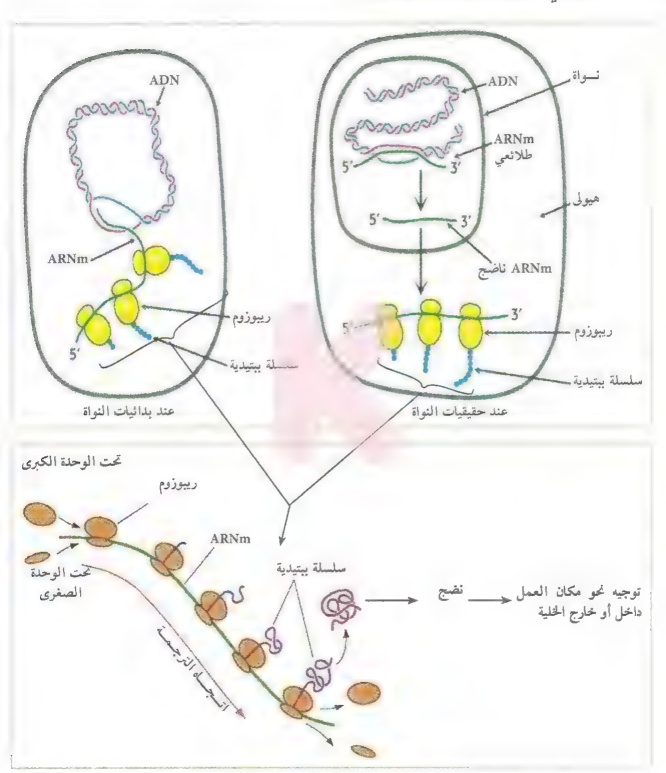
مصير البروتين بعد تركيبه: يتم تركيب البروتين على البوليزوم الذي يتواجد في الهيولى أو متصلا بالشبكة الهيولية. حيث ينطوي البروتين بعد تركيبه وينضح وبرجه نحو المقر الذي يؤدي فيه وظيفته داخل أو خارج الخلية.

ومن أمثلة البروتينات المصنعة التي يتم توجيه على حلية هي البروتينات الإفرازية كالأنسولين والكازيين. حيث تدخل بعد تركيبها إلى الشبكة الهبولية الذهابة تنتقل بعدها عن طريق الحويصلات إلى جهاز غولجي ومنها إلى الحويصلات الإفرازية التي تنتفل إلى الخشاء الهيولي وتندمج معه محررة محتوياتها خارج الخلية.

يتم تركيب البروتين في أوليات النواة مثل البكتريا في مرحلتين تتمان في نفس المكان (لعدم وجود نواة واضحة الحدود) وفي آن واحد. لذلك يمكن للمرحلة الثانية (الترجمة) أن تنطلق قبل انتهاء المرحلة الأولى (الاستنساخ). عند حقيقيات النواة مثل الإنسان والحيوان والنبات ، لا يمكن للمرحلتين الحدوث في مكان واحد وفي آن واحد نظرا لوجود غشاء نووي يفصل النواة عن الهيولي.

مخطط تحصيلي

مخطط تحصيلي لعملية تركيب البروتين

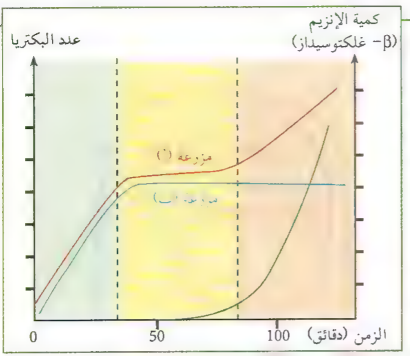


رسم تخطيطي يلخص مراحل الترجمة

أستثمر معارفي وأوظف قدراتي

التمرين 1

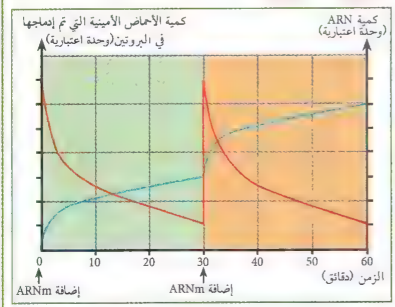
تحت تنمية سلالتين من البكتبريا، إحداهما طافرة تنتميان لنفس النوع، في مزرعتين (أ وب) يحتويان نفس الْغذيات (أملاح معدنية + كمية محدودة من الغلوكوز واللكتوز). بعد ملة من الزمن تم قياس عدد البكتريا في المزرعتين (أوب) كماتم قياس كمية إنزيم اللكتاز (β - غلكتوسيداز). لم يلاحظ ظهور الإنزيم إلا في المزرعة (أ). نتائج التجربة موضحة في منحني الوثيقة.



- 1. حلل المنحيات ؟
- 2. قلم تفسيرا لتطور عدد البكتريا في المزرعتين.
- 3. اقترح فرضية تربط فيها بين النتائج المتحصل عليها والتعبير المورثي (الاستنساخ).
- 4. ماذا تتوقع أن يكون شكل المنحنيين في حالة وجود الغلوكوز فقط بكمية غير محدودة، إنجز المنحنيين.

التمرين 2

في أنبوبة إختبار محتوية على العناصر الضرورية لتركيب البروتين (استخلصت وفصلت من بكتيريا)، تم إضافة أحماض أمينية موسومة بعنصر مشع وكميات قليلة من ARN عند الزمن 0 و30 دقيقة. تم قيست بعد ذلك كمية ARN وكمية الإشعاع في البروتينات عن طريق ترسيبها بتقنية خاصة حيث تبقى الأهاض الأمينية الحرة طافية. النتائج موضحة في منحنى الوثيقة.

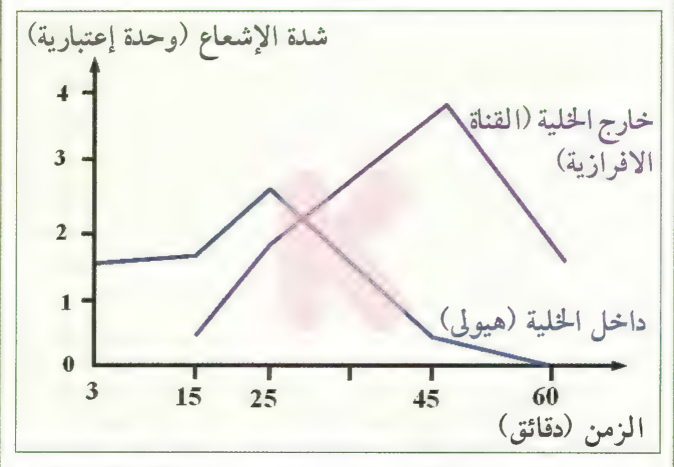


- 1. حلل المنحنيين. ماذا تستخلص فيما يخص دور جزيئة ARN ؟
- 2. تبين نتائج التجربة إحدى خصائص جزيئة ARN ما هي ؟ علل إجابتك ؟
- 3. علل عدم إمكانية تركيب البروتين من طرف خلية منزوعة النواة إلا لفترة دقائق معدودة فقط؟

التمرين 3

يتم إفراز الحليب من طرف الغدد اللبنية عند الثدييات التي تقوم بتركيب بروتين الكازيين المتواجد في الحليب. لدراسة آلية تركيب الكازيين في الغدد الثديية، تم وضع نسيج من الغدد الثديية للنعجة في وسط يحتوي على لوسين مشع لمدة 3 دقائق حولت بعدها إلى وسط يحتوي على أحماض أمينية غير مشعة. أخذت عينات من النسيج في الفترات الزمنية التالية: 3، 15، 25، 45، 60 دقيقة.

قياس شدة الإشعاع داخل إحدى الخلايا موضحة في منحنى الوثيقة التالية، كما يوضح الجدول الموالي تتابع النيوكليوتيدات في جزء من مورثة الكازيين في السلسلة غير المستنسخة عند النعجة والبقرة.



GCC	СТТ	GTT	CTT	AAC	ТТА	CAA	CAT	CCA	تتابع القواعد عند النعجة
TCC	CTC	AAT	CTT	AAT	TTG	CAA	CAT	CCA	تتابع القواعد عند البقرة

- 1. مثل تتابع الأحماض الأمينية في جزء من البروتين لكل من النعجة والبقرة، اعتمادا على المعلومات المقدمة وجدول الشفرات الوراثية.
 - 2. قارن تتابع الأحماض الأمينية في كازيين كل من النعجة والبقرة، ماذا تستنتج ؟
 - 3. علل بدقة نتيجة المقارنة.
 - 4. حلل المنحنى، ماذا تستنتج فيما يخص تطور الإشعاع ؟

التمرين 4

عزلت مورثة خاصة لبروتين غشائي يعمل في البرامسيوم (كائن أحادي الخلية) ثم ادخلت إلى خلية أرنب لكي تقوم بتركيب هذا البروتين. أظهرت النتائج أن خلايا الأرنب لا يمكنها تصنيع البروتين الكامل ولكن قطع ببتيدية قصيرة فقط. لمحاولة تفسير النتائج قام الباحثون بدراسة تتابع القواعد في جزء من السلسلة المستنسخة تقع في بداية المورثة فكانت النتائج كالتالي:

TAT TTC TCC ATG CCG CTC ATT GGT GCA CGA

- 1. باستعمال جدول الشفرات الوراثية، وضح لماذا لا تستطيع خلايا الأرنب تركيب البروتين الكامل؟
 - 2. اقترح فرضية لتفسير السبب؟
- 3. عند مقارنة مكونات البروتين المصنع في خلايا البرامسيوم مع القطع الببتيدية المصنعة في خلايا الأرنب تبين أن بروتين البرامسيوم يحتوي على عدد أكبر من الحمض الأميني غلوتامين (Gln). هل يمكن تدقيق الفرضية السابقة على ضوء هذه المعلومات؟
 - 4. ما هي القاعدة العامة التي تخالفها نتائج هذه الدراسة ؟

التمرين 5

يحتوي أحد بروتينات الإنسان على 302 حمض أمبني تم عزل سلسلة ADN في جزء من بداية المورثة للسلسة غير المستنسخة الحاملة للمعلومات الوراتية مُذ البروتين:

GGTATGATCCAGCAAACCTAACGATG. AACAACTCCGCACGTAGGCATAACG

- 1. حدد بداية المنطقة الرامزة للمورثة.
 - 2. استخرج السلسلة المستنسخة.
- 3. مثل تتابع النيوكليوتيدات في ARNm الحامل للمعلومات الخاصة بجزء البروتين المصنع.
- 4. باستعمال جدول الشفرات الوراثية، حدد تتابع الأحماض الأمينية في هذا الجزء من البروتين.
- 5. تم عزل بروتين ناتج من طفرة على هذه المورثة أين تم استبدال Ser بـ Arg، ما هو موقع الطفرة على المورثة التي أدت إلى هذا التغير في تتابع الأحماض الأمينية؟
- 6. في مرض وراثي لا يتم تصنيع هذا البروتين وإنما جزء صغير منه يحتوي على 3 أحماض أمينية فقط، فسر سبب علم تركيب البروتين الكامل.

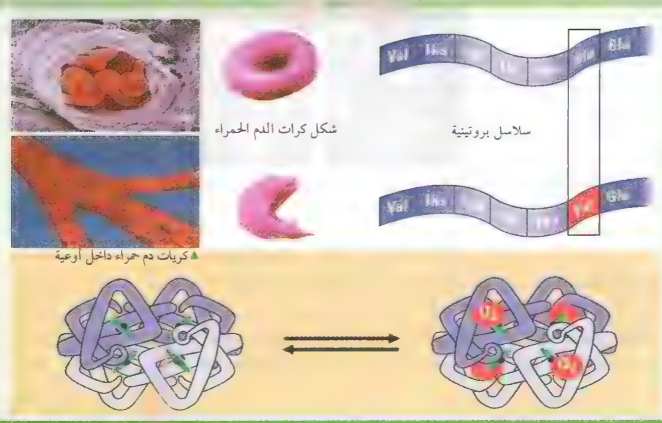
5.00011 2

العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين

قام أستاذ بنسخ الصورة الموضحة في الأسفل من مجلة علمية تم فيها تناول أحد الأمراض الوراثية والمتمثل في فقر الدم المنجلي (Drepanocytose)، قرر الأستاذ عرضها على التلاميذ لمناقشة محتواها، اكتشف أن معظم التلاميذ توصلوا إلى كتابة العبارة التالية: "اختلاف التركيب يقابله اختلاف في الشكل"

كما أن التلاميذ تمكنوا من تفسير أحد الأسباب المؤدية للوفاة اعتمادا على بعض صور الوثيقة التي تبين تدفق كريات الدم الحمراء داخل الأوعية. قرر بالتشاور مع التلاميذ وضع عناصر لبحث يهدف إلى ربط العلاقة بين البنية لفر غية ووظيفة البروتينات ممثلا فيما يلي:

- كيفية تمثيل البنية الفراغية للبرو
- مستويات البنية الفراغية للبروتين
- العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين



تمثيل البنية الفراغية للبروتين

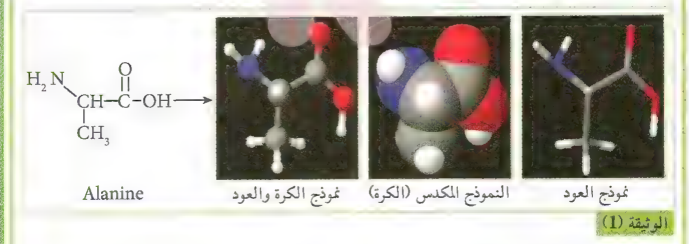
تأخذ البروتينات بعد تركيبها على مستوى الريبوزومات بنيات فراغية محددة ومعقدة، ليتم بعدها توجيه هذه البروتينات نحو المكان الذي تؤدي فيه وظيفتها المحددة داخل أو خارج الخلية.

◄ فكيف يمكننا تمثيل البنية الفراغية للبروتين ؟ وماهي مميزات هذه البنية ؟ ماهي الوحدات الداخلة في تركيب البروتين وماهي مميزاتها ؟ ماهي العلاقة بينها وبين الوظيفة التي يقوم بها البروتين ؟

🛈 تمثيل البنية الفراغية للبروتينات

أ) تمثيل البنية الفراغية للجزيآت البسيطة:

يمكن تمثيل البنية الفراغية لجزيء بسيط مثل حمض أميني بعدة طرق (نماذج) منها نموذج العود Bâtonnet ونموذج الكرة والعود Boules et bâtonnet والنموذج المكدس (الكرة) Sphères. يمكن للنموذج أن يركب باستعمال أجزاء صلبة من البلاستيك أو الخشب أو على شاشة الكمبيوتر باستعمال برامج محاكاة خاصة والذي يمثل أكثر الطرق استعمالا في الوقت الحالي. تمثل الوثيقة (1) طرق مختلفة لتمثيل بنية حمض أميني ألانين Alanine.



ب) تمثيل البنية الفراغية للجزيئات الكبيرة:

يحتاج تمثيل البنية الفراغية للجزيئات الكبيرة مثل البروتين باستعمال نفس النماذج السابقة بالإضافة β و β نخرى أكثر فائلة في توضيح جوانب من البنية الفراغية للبروتين مثل البنيات الثانوية α ومناطق الانعطاف. فالنموذج الشريطي مثلا هو الأكثر استعمالا لأنه يظهر لنا بوضوح البنيات الثانوية ومناطق الانعطاف ويسمح لنا مجقارنة البنيات الفراغية للبروتينات. تمثل الوثيقة (2) طرق مختلفة لتمثيل بنية بروتين.











غوذج الشريط السميك غوذج العود (كاريكاتور)

نموذج الشريط

(2) الوثيقة

في النموذج الشريطي Rubans أو الشريطي السميك Caricatures يتم تمثيل البنية الثانوية الحلزونية α عادة في شكل شريط حلزوني بلون أحمر بينما يتم إظهار البنية الثانوية β عادة في شكل مسطح بلون أصفر أو أزرق وقد يكون في شكل سهم لتحديد الاتجاه وتمييز البنيات β المتوازية والمتعاكسة. يتم إظهار المناطق البينية (مناطق الانعطاف) بلون أبيض في شكل خيط سميك عادة.

2 استعمال الكمبيوتر في دراسة بنية البروتينات

إن استعمال الكمبيوتر في تمثيل البنية الفراغية لمبر وتينت يسمح لنا بتغيير طريقة التمثيل (النموذج) وباستعمال نموذجين في آن واحد بسهولة مما يمكننا من ملاحظة الفائلة من استعمال كل منها. كما يسمح لنا بإجراء دراسة مفصلة لبنية البروتين وتحديل مواقع الأحماض الأمينية داخل البنية الفراغية وربط العلاقة بين موقع الحمض الأميني والبنية الفراغية. كما نسمح بتحديد الموقع الفعال وطريق ارتباط البروتين أو الإنزيم بمادة التفاعل. الوثيقة (3) هي تمثيل لبنيات ثانوية α و β ومناطق انعطاف باستعمال برنامج راستوب أو راسمول.



بنيات ثانوية β



بنيات حلزونية α



بنیات α و β

الوثيقة (3)

- باستعمال برنامج راستوب (Rastop) باستغلال المعلومات السابقة حاول أن تستخرج معلومات حول مزايا كل نموذج في دراسة البروتينات

2 blail

مستويات البنية الفراغية للبروتينات

تتميز البنية الفراغية للبروتينات بتعقيدها وصعوبة تمثيلها بطريقة صحيحة لذا قسمت إلى مستويات بنائية متدرجة التعقيد.

◄ فما هي مستويات تعقيد البنية الفراغية للبروتين؟

نظرا لتعقيد البنية الفراغية للبروتينات قام العلماء بوصف أربعة مستويات بنيوية متدرجة في تعقيدها، وهذه المستويات البنيوية هي:

1 البنية الأولية

وهي تتابع الأحماض الأمينية مرتبطة بروابط ببتيدية لتكوين سلسلة ببتيدية.

مض أميني Ala - His - Gly - Ser - Leu - Glu - Arg - Val - Asp - Cys - Ser - Val — رابطة بيتيدية

البنة الأولية

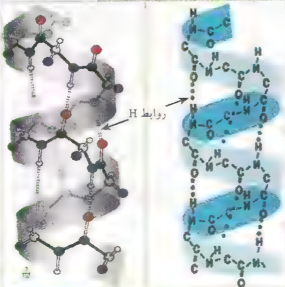
2 البنبة الثانوية

الوثبقة (1)

وهي انطواء السلسلة الببتيدية ذات البنية الأولية بتكوين منيات ثانوية في مناطق محددة من السلسلة الببتيدية. ويميز في البنية الثانوية نوعين من الأشكال:

البنية الحلزونية \0: وهي انطواء السلسلة الببتمية في مناصق محمدة لتأخذ الشكل الحلزوني. االبنية الثانوية β: وهي انطواء السلسلة الببتيدية في مناطق محددة لتاخذ شكل الوريقات المطوية.

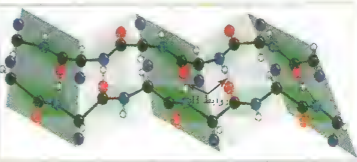
تحافظ البنيات الثانوية على تماسكها بواسطة روابط هيدروجينية بين مجموعات NH و NH للروابط الببتيدية.



بنيات حلزونية α

الوثيقة (2)

بالإضافة إلى البنيات الثانوية α وβ يلاحظ في السلسلة الببتيدية وجود مناطق بينية ليس لها أشكال فراغية محددة هي التي تسمح للسلسلة الببتيدية بأن تأخذ البنية الثالثية.



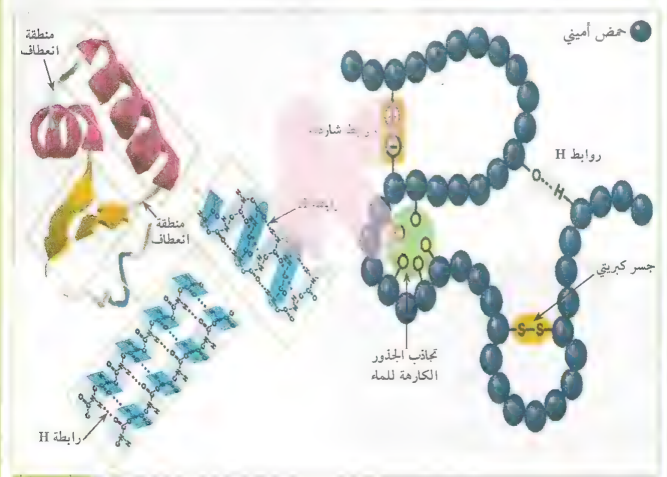
بنية ثانوية β

🛭 البنية الثالثية

وهي انطواء السلسلة الببتيدية الحتوية على عدد من البنيات الثانوية والمناطق البينية. يحدث الانطواء في مستوى المناطق البينية لذلك يطلق عليها اسم مناطق الانعطاف. تمثل هذه المناطق مفاصل تسمح للسلسلة الببتيدية بالانطواء لتأخذ بنية ثالثية محددة. قد تحتوي البنية الثالثية على بنيات ثانوية حلزونية فقط أو وريقات β فقط أو خليط من بنيات α و بنسب وتوزيع مختلف من بروتين لآخر.

تحافظ البنية الثالثية على استقرارها بوجود أربع أنواع من الروابط هي:

- 1. الروابط الهيدروجينية بين الوظائف الكيميائية للجذور R.
- 2. الروابط الملحية (الشاردية) بين المجموعات الكيميائية السالبة والموجبة في الجذور R.
 - 3. تداخل (تجاذب) الجذور الكارهة للماء.
 - 4. الجسور الكبريتية الناتجة بين جذرين لحمضين من نوع Cys.

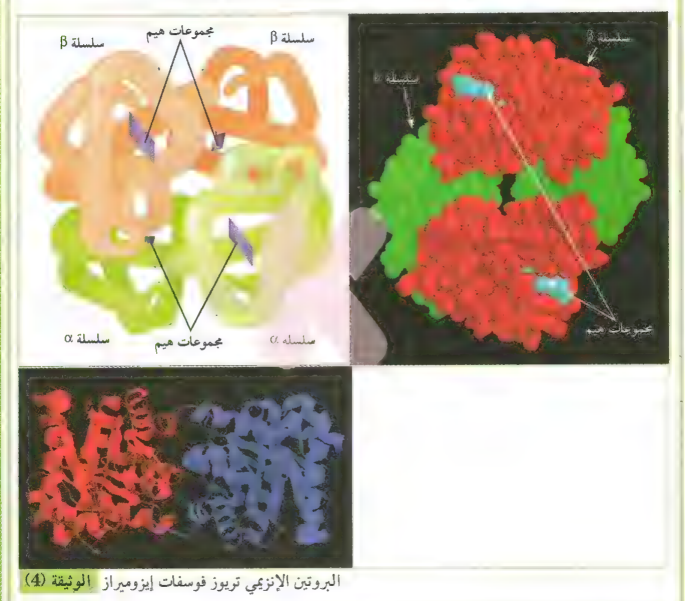


الوثيقة (3)

- بالاعتماد على المعطيات والوثائق السابقة:
- 1. استخلص كيف تتطور البنية الأولية إلى بنية ثانوية.
 - 2. عاذا تتميز البنية الثالثية عن البنية الثانوية ؟

🕳 🗗 البنية الرابعية -

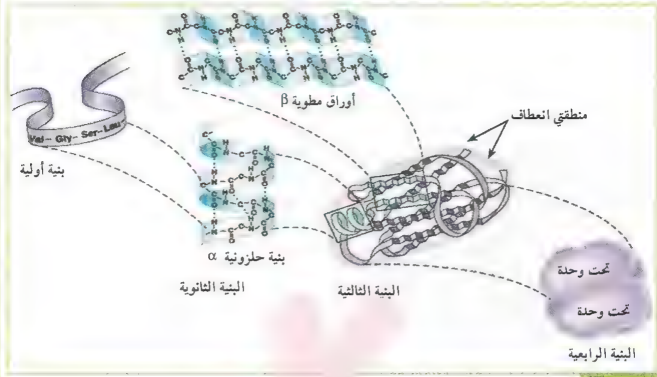
وهي تجمع لسلسلتين ببتيديتين أوأكثر لكل منها بنية ثالثية. وتسمى كل سلسلة ببتيدية ضمن البنية الرابعية بتحت الوحدة. تتماسك تحت الوحدات فيما بينها بروابط ضعيفة عادة مثل الروابط الهيدروجينية والكارهة للماء والشاردية. تتواجد هذه البنية في قسم من البروتينات مثل الهيموغلوبين (4 تحت وحدات) سلسلتان من نوع α، وسلسلتان من توع β، والبروتين الإنزيمي تريوز فوسفات إيزوميراز (TPI) الذي يتكون من سلسلتين بيبتيديتين (تحت وحدتين).



تعتبر البنية الرابعية أكثر البنيات تعقيدا، علل ذلك.

مستويات البنية الفراغية للبروتينات والعلاقة بينها

يمكن تمثيل المستويات الأربعة والعلاقة بينها كما هو موضح في الوثيقة (5)، بينما تمثل الوثيقة (6) المراحل المحتملة التي قد تمر بها السلسلة الببتيدية للوصول إلى البنية الفراغية الصحيحة.



الوثيقة (5) المستويات الأربعة لبنية البروتينات



العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين

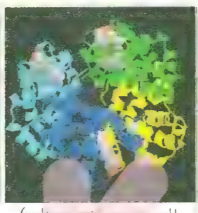
تأخذ البروتينات بنيات فراغية متنوعة تختلف من بروتين لآخر، كما تقوم البروتينات بآداء أدوار مختلفة في الخلايا الحية.

◄ ما هي العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين؟

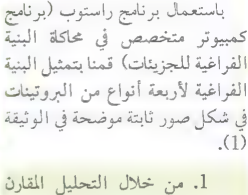
1 أمثلة عن البنية الفراغية لبعض البروتينات المشهورة



هرمون الإنسولين



الهيموت ي نيد الدم)



لبنية الروتينات الأربعة الموضحة في الوثيقة (1) استخرج أوجه التشابه والاختلاف في بنيتها؟ 2. اقترح فرضية تفسر اختلاف البنية الفراغية للبروتين ؟



الميوغلوبين (خضاب العضلة)



إنزيم الميزوزيم

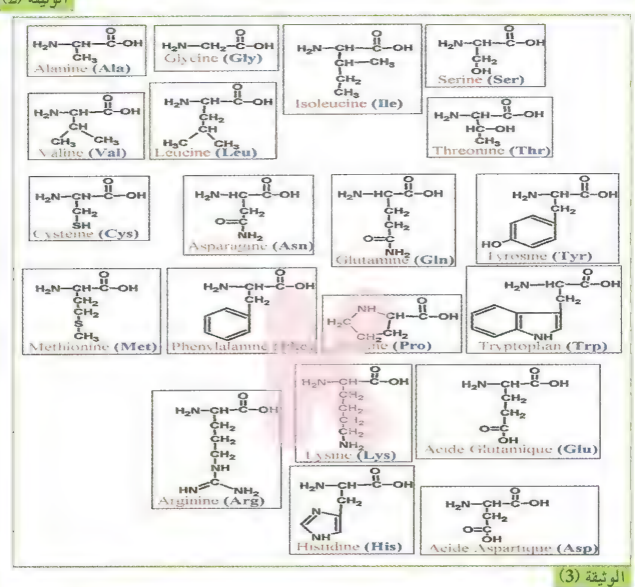
الوثبقة (1)

2 الأحماض الأمينية

من خلال دراستنا لموضوع الوراثة في السنة الثانية وآلية تركيب البروتين في الوحدة السابقة تبين لنا أن لكل بروتين تتابع وعلد من الأحماض الأمينية خاص ومميز تحدده طبيعة المعلومات الوراثية على مستوى المورثة.

للتحقق من الفرضية أو الفرضيات السابقة نحتاج إلى معرفة مميزات وخصائص الأحماض الأمينية التي قد تسمح لها بتحديد البنية الفراغية للروتين. O H₂N-CH-C -OH R

الأحماض الأمينية هي مركبات عضوية صيغتها العامة موضحة في الوثيقة (2). كما بينت التحاليل الكيميائية الخاصة بنوع الأحماض الأمينية المكونة للبروتينات وجود عشرون (20) نوعا من الأحماض الأمينية موضحة في الوثيقة (3).

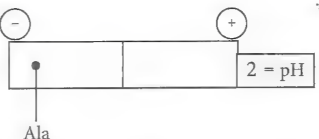


استغلال الوثائق:

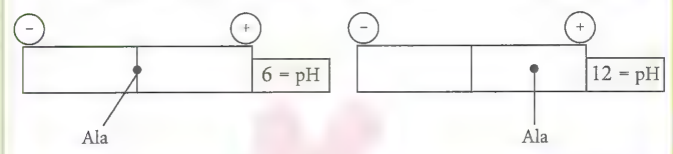
- 1. قدم تعريفا للحمض الأميني من خلال صيغته الكيميائية العامة (الوثيقة 2) ؟
 - 2. تعرف على أبسط وأعقد حمض أميني في الوثيقة (3) ؟
 - 3. قارن بين جذري الحمضين الأمينيين Ser وThr ?
 - 4. تعرف على الأحماض الأمينية الكبريتية والعطرية ؟
 - 5. حدد الأحماض الأمينية ذات الجذر الحامضي والقاعدي ؟
 - 6. يصنف Ala ضمن الأحماض الأمينية المتعادلة، علل ذلك؟
- 7. اعتمادا على الجزء المتغير (R)، إقترح إذا تصنيفا للأحماض الأمينية العشرين ؟

الأحماض الأمينية في الوسط الأمينية في الوسط

لغرض تحديد شحنة الحمض الأميني ألانين Ala تم وضع قطرة من محلول الحمض الأميني في منتصف شريط ورق الترشيح في جهاز الهجرة الكهربائية Electrophorèse عند PH عند انتهاء مدة الفصل كانت النتيجة كما يلي:



تم تكرار التجربة السابقة عند pH = 12 ثم عند pH = 6، النتائج موضحة في الوثيقة.

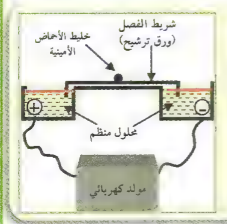


استغلال الوثائق:

- 1. فسر نتائج الهجرة الكهربائية للحمض الأميني Ala ؟ ماذا تستنتج ؟
- 2. إذا علمت أن Ala وأن صيغته عند هذه (pHi) لحمض Ala وأن صيغته عند هذه

- 3. استخرج قاعدة تسمح بتحديد شحنة الحمض الأميني بمقارنة قيمة pH مع قيمة pHi ؟
- 4. بمقارنة صيغة الحمض الأميني عند قيم pH السابقة حدد سلوك Ala في الوسط ذو PH = 2 $912 = pH_0$

aeleal o aiuo



- جهاز الهجرة الكهربائية: جهاز يسمح بفصل المركبات المشحونة (أحماض امينية أو بروتينات مثلاً) وفق شحنتها. حيث يتم وضع خليط من الأحماض الأمينية على شريط الفصل (ورق ترشيح أو مادة هلامية) المتصل بحجرتين يحتوي كل منهما على محلول منظم ذو pH محدد كما تحتوي كل حجرة على قطب كهربائي سالب أوموجب متصلين بمولد كهربائي.

- الأحماض: هي تلك المركبات التي لها القدرة على تحرير بروتونات 'H.

- القواعد: هي تلك المركبات التي لها القدرة على اكتساب بروتونات +H.

4 تشكل الرابطة الببتيدية

عثل الوثيقة التالية سلسلة ببتيدية مكونة من إتحاد 3 أحماض أمينية مرتبطة بروابط ببتيدية (ثلاثي بتيد).

$$H_{2}N$$
— CH — C — N — CH — C — N — CH — $COOH$
 R_{1}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}

استغلال الوثائق:

 آ. بمقارنة صيغة الببتيد الثلاثي الموضحة في الوثيقة والصيغة العامة للأحماض الأمينية التي تعرفت عليها سابقا، استنتج كيفية تشكل الرابطة الببتيدية ؟

2. ماهي أنواع الوظائف الكيميائية المشاركة في تكوين هذه الرابطة ؟

3. باستعمال الصيغة العامة لحمض أميني، شكل رباعي الببتيد انطلاقا من ثلاثي البتيد الموضح في الوثيقة ؟

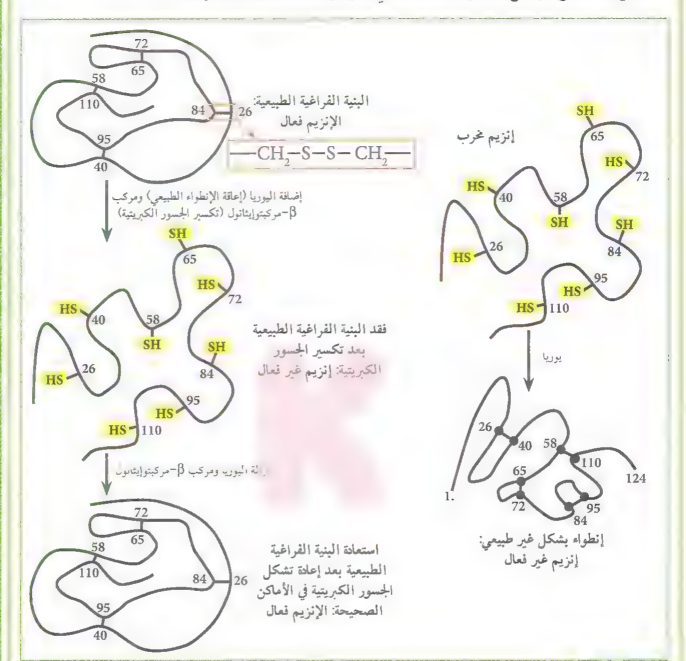
4. ماهو عدد الوظائف الكربوكسيلية والأمينية الحرة في ثلاثي ورباعي البتيد؟ هل يتأثر عدد هذه الوظائف بطول السلسلة الببتيدية؟

5 العلاقة بين البنية ثلاثية الأبعاد ووظيفة البروتين

لدراسة هذه العلاقة قام العالم Anfinsen بإجراء نجربة على إنزيم ريبونيوكلياز باستعمال مادتين β-مركبتوإيثانول (تعمل على تحليل الجسور الكبريتية) واليوريا (تعمل على إعاقة الإنطواء الطبيعي للبروتين)، مراحل التجربة موضحة في الجدول وفي الوثيقة (4).

النتيجة	المعاملة	المرحلة
فقدان البنية الفراغية (تخريب): إنزيم غير فعال	ريبونيوكلياز + اليوريا +مركب β-مركبتوإيثانول	الأولى
استعادة البنية الفراغية الطبيعية: إنزيم فعال	إزالة اليوريا ومركب β- مركبتوإيثانول	الثانية
بنية فراغية غير طبيعية (تشكل الجسور في غير الأماكن الصحيحة): إنزيم غير فعال	ريبونيوكلياز مخرب+يوريا	الثالثة

يمكن تلخيص مراحل التجربة ونتائجها في الرسومات التخطيطية الموالية:



الوثيقة (4)

استغلال الوثائق:

بالإعتماد على الصيغ المفصلة للأحماض الأمينية، ماذا تمثل الأرقام داخل بنية البروتين ؟
 من خلال نتائج التجربة استنتج دور تتابع ونوع الأحماض الأمينية في تحديد البنية الفراغية

ووظيفة البروتين؟ علل الإجابة؟

3. هل تأكدت من صحة الفرضية أو الفرضيات السابقة ؟

aeleal Jaino

استعمال برنامج راستوب Rastop:

مقدمة: راستوب هو أحد البرامج المستعملة في عرض البنية الفراغية للجزيئات وخاصة البروتينات. تم تطويره انطلاقا من البرنامج الأصلي راسمول Rasmol أو Raswin الذي أنشأه الباحث Roger sayle في 1992 سنة.

يتميز راستوب بسهولة استعماله نظرا الاحتواءه على الأوامر في شكل أيقونات على نافذة العرض خلافا لبرنامج راسمول الذي يجب فيه كتابة معظم الأوامر في نافذة خاصة تدعى نافذة الأوامر. بالإضافة إلى ذلك فإن البرنامج راستوب يقدم الأوامر باللغة الفرنسية.

البر نامج متوفر مجانا على شبكة الإنترنت ويمكن تحميله من عدة مواقع منها: http:/www.inrp.fr بعد تحميل البرنامج وتثبيته نحتاج إلى تحميل الملفات الخاصة بالبروتينات التي نريد عرض بنيتها الفراغية. تتوفر هذه الملفات (ملف لكل بروتين) مجانا في بنوك معطيات خاصة أهمها بنك معلومات البرروتين Protein Data Bank أو PDB اختصارا على الموقع /http://www.rcsb.org/pdb.

من الصعب على المبتدأ تحديد نوع البروتينات والحصول عليها من البنك نظرا لكثرة المعلومات فيه وتشعبها لذلك يتم علاة إنشاء بنوك معلومات مبسطة ومختصرة لأغراض تعليمية تحتوي على عدد محدود جدا من البروتينات حسب المنهاج والبرنامج الدراسي. يمكنك تحميل بعض هذه البروتينات من الموقع: www.ens-kouba.dz/arabic/rastop.htm الذي تم إنشاؤه حديثا لفائدة أساتلة وطلبة السنة النهائية.

بعد تحميل برنامج راستوب وتثبيته قم بتشغيله عن طريق النقر مرتين على أيقونة التشغيل. تحت قائمة الملفات fichiers أضغط على فتح Ouvrir ثم اتجه نحو المكان الذي وضعت فيه ملفات البروتينات التي تم تحميلها. يمكننا عن طريق البرنامج Rastop دراسة البنية الفراغية للبروتينات وذلك عن طريق:

أ. تدوير الجزيئة في كل الاتجاهات.

2. تغيير نموذج العرض.

3. تغيير اللون.

4. معرفة عدد وتتابع الأحماض الأمينية.

اختيار حمض اميني أو بنية ثانوية أو قطعة ببتيدية.

6. تحديد جزء من البروتين.

7. تحديد الموقع الفعال.

يكن ايجاد تطبيقات تعلمية باستعمال البرنامج Rastop في نفس الدقة السابق: www.ens-kouba.dz/arabic/rastop.htm

RasTop

Rus' Tel F. In Fig

الحصيلة المعرفية

النشاط 1: تمثيل البنية الفراغية للبروتين

يمكن تمثيل البنية الفراغية للبروتين باستعمال برنامج Rastop للحصول على عدة نماذج منها:

- غوذج الكرة الذي يوضح أنواع الذرات المكونة للبروتين وحجم الجزيئ

- النموذج الشريطي الذي يوضح البنيات الثانوية ومناطق الانعطاف.

النشاط 2: مستويات البنية الفراغية للبروتين

قام العلماء بتقسيم البنية الفراغية للبروتينات إلى أربعة مستويات بنيوية متدرجة في تعقيدها بداية من البنية الأولية ثم الثانوية ثم الثالثية وصولا إلى البنية الرابعية التي تعتبر المستوى الأكثر تعقيدا في بنية البروتينات.

النشاط 3: العلاقة بين بنية ووظيفة البروتين

تختلف البروتينات فيما بينها في عدد ونوع وتتابع الأحماض الأمينية، كما تظهر البروتينات بنيات فراغية مختلفة. تنشأ البنية الفراغية للبروتين نتيجة انطواء السلسلة الببتيدية وفق مستويات وقواعد محددة، وتظهر نتيجة الانطواء أشكال محددة مثل البنية الحلزونية α والأورق المطوية β بالإضافة إلى مناطق الانعطاف التي ليس لها أشكال هندسية محددة.

تتكون البروتينات من اتحاد عدد من الأحماض الأمينية بروابط ببتيدية. والأحماض الأمينية هي مركبات عضوية تحتوي على مجموعة كربوكسيلية (-COOH) ومجموعة أمينية ($-NH_2$) متصلتين بذرة كربون R التي تتصل بدورها بجذر R (سلسلة جانبية) يختلف تركيبه من حمض أميني لآخر.

يلخل في تركيب البروتينات 20 حمضا أمينيا تختلف فيما بينها في نوع الجذر (السلسلة الجانبية). تقسم الأحماض الأمينية حسب نوع الجذر إلى:

- أهماض أمينية حامضية تتميز بوجود مجموعة حمضية إضافية في الجدر R وهي: Asp وGlu وAsp.

- أحماض أمينية قاعدية تتميز بوجود مجموعة قاعدية إضافية في الجذر R وهي: Arg و Arg و His و His.

- أحماض أمينية متعادلة تتميز بعدم وجود مجموعة حمضية أو قاعدية في الجذر R وهي 15 حمضا أمينيا المتبقية. تقسم الأحماض الأمينية المتعادلة بدورها حسب نوع الوظائف الموجودة في الجذر إلى كحولية وكبريتية وعطرية واليفاتية ... وغيرها.

تسلك الأحماض الأمينية سلوك الأحماض (تحرر بروتونات +H) في الوسط القاعدي بينما تسلك الأحماض الأمينية سلوك القواعد (تكتسب بروتونات +H) في الوسط الحمضي، لذلك يطلق عليها اسم المركبات الأمفوتيرية (الحمقلية).

تختلف شحنة الحمض الأميني حسب pH الوسط. وتسمى درجة pH التي يكون عندها الحمض الأميني متعادل كهربائيا pH (pHi phi أو isoélectrique). يكون الحمض الأميني ذو شحنة سالبة إذا كان pH الوسط أعلى

من pHi، ويكون الحمض الأميني موجب الشحنة إذا كان pH الوسط أقل من pHi للحمض الأميني. ترتبط الأحماض الأمينية المتتالية في السلسلة الببتيدية بروابط تكافؤية تدعى الروابط الببتيدية. وتنشأ الرابطة من تفاعل مجموعة الكربوكسل (COOH) لحمض أميني مع مجموعة أمين (NH2) لحمض أميني آخر مع خروج جزيئة ماء بينهما.

تحتوي السلاسل الببتيدية مهما كان طولها على مجموعة أمينية في بداية السلسلة تسمى الطرف الأميني ومجموعة كربوكسيلية في نهاية السلسلة تسمى النهاية الكربوكسيلية. يبدأ قراءة تتابع الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية دائما من الطرف الأميني الذي يكتب عادة على اليسار وينتهي التتابع بالنهاية الكربوكسيلية التي تكتب عادة على اليمين.

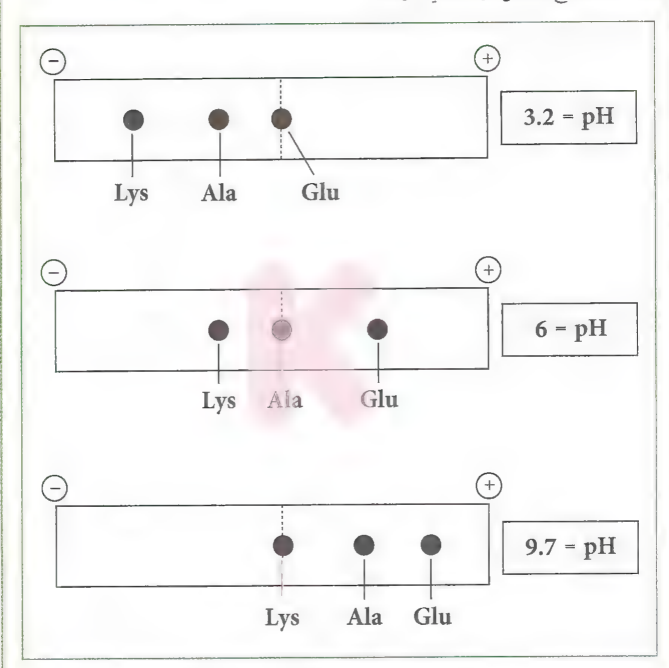
تعتمد الخصائص الكهربائية والأمفوتيرية للببتيدات والبروتينات على نوع الجذور الحامضية والقاعدية التي تكسب البروتين شحنات موجبة أو سالبة إضافية.

تحافظ البروتينات على بنياتها الفراغية المحددة نتيجة لعدد من الروابط التي تنشأ بين المجموعات الكيميائية المتواجدة في جذور الأحماض الأمينية في مواقع محددة. تؤدي المحافظة على البنيّة الفراغية للبروتين إلى المحافظة على وظيفة البروتين.

يؤدي تفكيك هذه الروابط (الجسور الكبيريتة، الروابط الهيدروجينية والشاردية) باستعمال عوامل فيزيائية مثل الحرارة أو كيمائية مثل الأحماض والقواعد وبعض المركبات الكيميائية إلى تغير في البنية الفراغية (تخريب البروتين). يمكن للبروتين أن يستعيد بنيته الطبيعية وبالتالي وظيفته الحيوية ويسمى التخريب في هذه الحالة عكسى. وقد لا يستعيد البرونين بنيته الفراغية بعد التخريب لذلك يسمى في هذه الحالة تخريب غير عكسى.

أستثمر معارفي وأوظف قدراتي

لغرض مقارنة سلوك 3 أحماض أمينية في المجال الكهربائي عند درجات pH مختلفة، تم وضع خليط من 3 أحماض أمينية في منتصف شريط الهجرة الكهربائبة، أجري بعد ذلك فصل هذه الأحماض عند درجات pH مختلفة، نتائج الفصل موضحة في الوثيقة.

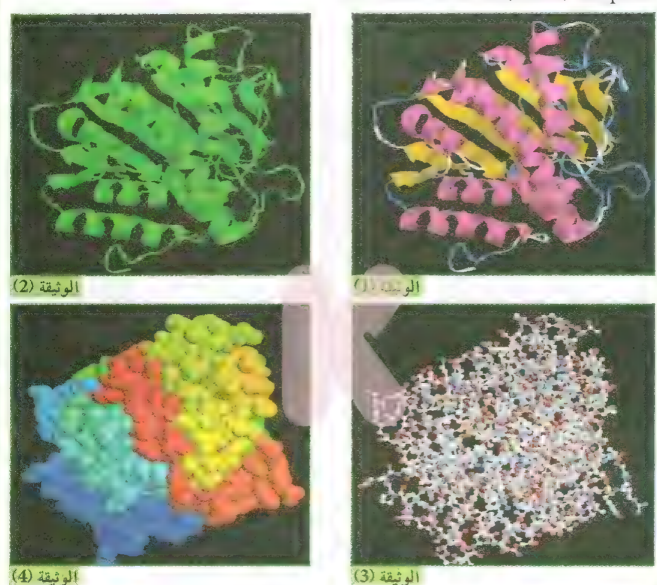


- 1. حلل نتائج التجربة ؟ استنتج قيم pHi للأهماض الأمينية الثلاثة. 2. قارن قيمة pHi للأهماض الأمينية الثلاثة. ماذا تستنتج ؟

 - 3.2 = pH عند Ala و Lys علل اختلاف مسافة الهجرة بين
- 4. مثل الصيغة الكيميائية المفصلة للـ Glu و Lys عند نقطة pHi بالإستعانة بالوثيقة السابقة ؟

التمرين 2

تمثل الوثيقة (1) البنية فراغية لإنزيم (كربوكسي ببتيداز)، باستعمال برنامج راستوب. وإذا اعتبرنا الوثيقة (1) هي وضعية انطلاق، (حيث أن ملف البروتين يتواجد في الموقع: (www.ens-kouba.dz/arabic/rastop.htm)



- 1. باستعمال برنامج راستوب حاول الحصول على الوثائق (2، 3، 4).
 - 2. ضع عنوانا لكل وثيقة من الوثائق الأربعة.
 - 3. باستعمال برنامج راستوب حاول الإجابة على الأسئلة التالية:
 - ما هو عدد الأحماض الأمينية في هذا البروتين؟
 - ما هو الحمض الأميني الأول والأخير في السلسلة الببتيدية ؟
 - حدد أهماض السيستيين وعدد الجسور الكبريتية ؟
- ما هي أنواع البنيات الثانوية ؟ وما هو عددها في السلسلة الببتيدية ؟
 - استنتج الوظيفة التي يقوم بها هذا الإنزيم

التمرين 3

عند انتهاء الدرس الخاص ببنية ووظيفة البروتينات سأل التلميذ أستانه عن سبب اللون الأحمر في العضلات، فأجابه الأستاذ أن ذلك يعود إلى وجود بروتين ذو لون أحمر يدعى خضاب العضلة أو الميوغلوبين الذي يتواجد كذلك بصورة كبيرة جدا في حيوان بحري هو الحوت. هذا البروتين يشبه في بعض جوانبه بروتين آخر ذو لون أحمر متواجد في الدم يدعى خضاب الدم أو الهيموغلوبين. طلب الأستاذ من التلاميذ إجراء بحث يحاولون من خلاله التعرف أكثر على هذه الروتينات. قام التلاميذ بإجراء البحث وتحصل أحدهم على الصورتين التاليتين:





باستعمال برنامج راستوب والبروتينات الموجودة في الموقع: www.ens-kouba.dz/arabic/rastop.htm وبالبحث عن المعلومات في شبكة الإنترنت حاول الإجابة على الأسئلة التالية:

- 1. أنجز نفس الرسومات التي تحصل عليها التلميذ.
- 2. حدد عدد الأحماض الأمينية في الميوغلوبلين والهيموغلوبين.
- 3. قارن بين تتابع الأحماض الأمينية العشرة الأولى في السلسلة الببتيدية للميوغلوبين وكل سلسلة من سلاسل الهيموغلوبين.
 - 4. حدد نوع البنيات الثانوية في السلاسل الببتيدية.
 - 5. حدد الجزء المسؤول عن اللون الأحمر في البروتينين، ما هي طبيعته الكيميائية؟
 - 6. ما هي وظيفة الميوغلوبين والهيموغلوبين؟
 - 7. علل تواجد الميوغلوبين في العضلات، وتواجده في حيوان الحوت بكميات كبيرة.

5.001

النشاط الإنزيمي للبروتينات

تعرض أحد تلاميذ القسم لحمى شديدة ألزمته الفراش، وعرضت حياته للخطر، مما دفع أحد زملائه المقربين منه ليفكر باهتمام شديد عن خطر ارتفاع درجة حرارة الجسم فوق 42°، تشاور مع أحد زملائه في القسم وقررا البحث في الأنترنت عن السر في ذلك، فوجدا أن أحد الأسباب يتعلق بتعطل عمل الإنزيات، وكانت دهشتهما كبيرة عندما توصلا إلى أن كل نشاطات الجسم مرتبطة بعمل الإنزيات. استهواهما البحث فقررا التعمق أكثر للوصول إلى إجابة لاشكالية يمر حلها حتما بالوصول إلى:

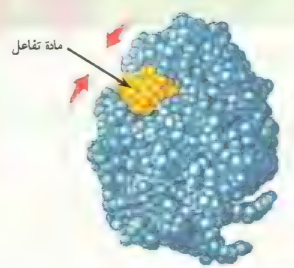
- مفهوم هذه الجزيئات البروتينية، والتي تختلف أدوارها باختلاف المواد التي تؤثر عليها.

- ما هي خصائص هذه الجزيئات وشروط عملها.

أخذ التلميذان هذه الصورة من الأنترنت واعتبراها محورا للبحث الذي قررا اجراءه حول

الموضوع.





كع عناصر الوحدة

1. مفهوم الإنزيم وأهميته.

2. النشاط الإنزيمي وعلاقته ببنية الإنزيم.

3. دراسة تأثير تغير درجة pH الوسط على نشاط الإنزيم.

4. دراسة تأثير تغيرات درجة الحرارة على نشاط الإنزيم.

النشاط 1

مفهوم الإنزيم وأهميته

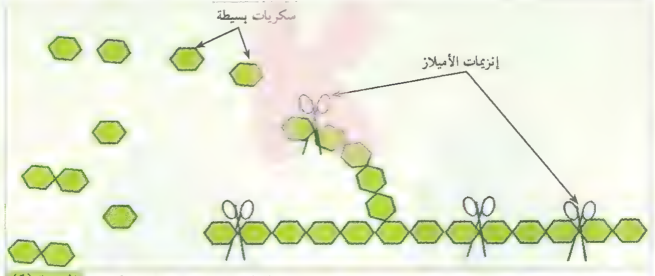
تؤدي الإنزيمات دورا فعالا في حياة الكائنات الحية نظرا للوظائف العديدة التي تقوم بها، وتختلف أدوارها باختلاف المواد التي تؤثر فيها.

◄ ما هو مفهوم الإنزيم ؟ وما هو تأثيره على النشاطات الأيضية ؟

🛈 تذكير بالمكتسبات

يتناول الإنسان الأغذية عن طريق الفم في صورة معقدة عادة ، بينما يتم امتصاصها على مستوى الأمعاء في صورة بسيطة. يتم تبسيط المواد الغذائية بواسطة إنزيات هاضمة متواجدة في الأنبوب الهضمي ابتداء من الفم فالمعدة ثم الأمعاء الدقيقة. تقوم الإنزيات الهاضمة بتسريع التفاعلات الكيميائية لتبسيط الغذاء.

يتميز عمل الإنزيمات بالنوعية حيث تؤثر إنزيمات الأميلاز مثلا على النشا والبروتياز على البروتينات والليباز على الدسم، مخطط الوثيقة (1) يوضح تمثيل مبسط لتبسيط النشا.



تبسيط النشا بواسطة إنزيات الأميلاز الوثيقة (1)

1. باستغلال معطيات الوثيقة (1) استنتج نواتج تحلل النشا مبرزا دور الإنزيمات في ذلك. 2. قدم إذا تعريفا بالإنزيم.

عواقب غياب أو نقص إنزيم على النشاطات الأيضية

لتوضيح عواقب غياب نشاط الإنزيات نستعرض الحالتين المرضيتين التاليتين:

الحالة الأولى:

فحص الطبيب شخصا يعاني من الأعراض التالية: ألام في المعدة، تقيؤ، إسهال وغازات. عند سؤال

المريض تبين للطبيب أن هذه الحالة تتكرر بعد ساعة إلى ساعتين من تناول حليب أو مشتقاته.

طلب الطبيب من الشخص المريض عدم تناول غذاء فيه حليب أو مشتقاته لمدة أسبوع ثم الذهاب بعدها إلى مخبر لإجراء تحاليل

في اليوم الثامن ذهب المريض إلى المخبر صباحا قبل تناول الطعام. أخذت عينة من دم المريض لقياس نسب السكر في الدم فوجد أنها في حالة طبيعية، قدم بعد ذلك للمريض محلولا من سكر اللكتوز. وبعد حوالي ساعتين تم قياس نسبة الغلوكوز في الدم من جديد فلم يلاحظ أي ارتفاع، لكن المريض أحس بأعراض تشبه أعراض تناول الحليب، وقد أوضحت نتائج التحاليل على البراز وجود حموضة





أخذ المريض نتيجة التحاليل إلى الطبيب. وبعد إطلاع الطبيب على نتائج التحاليل تبين للطبيب أن المريض يعاني من مرض يسمى عدم تحمل اللكتوز Intolérance au lactose. الحالة الثانية:

يعاني بعض الأطفال بعد الولادة من أمراض تسمى أمراض تخزين الغليكوجين أو Glycogénose. حيث توجد عدة أنواع من هذا المرض منها Glycogénose type I.

أهم أعراض المرض هي تضخم الكبد Hepatomégalie بسبب تراكم الغليوجين داخل الكبد وزيادة حجم الكلى ونقص السكر في الدم بالإضافة إلى أعراض أخرى كثيرة.

أسباب هذا المرض وراثية ناتجة في أكثر الحالات عن غياب نشاط إنزيم Glucose-6-phosphatase بسبب طفرة على مستوى المورثة. يعتبر G-6-Ph إنزيم أساسي في تحويل الغلوكوز-6- فسفات إلى غلوكوز داخل خلايا الكبد، هذا التحويل ضروري لخروج العلوكوز من الكبد لنقله إلى الأعضاء الأخرى.

1. اقترح فرضية لتفسير سبب المرض في الحالة الأولى ؟

2. هل يوجد علاج لهذه الحالة؟

3. هل يؤدي المرض في الحالة الثانية إلى ارتفاع أو انخفاض نسبة الغلوكوز في الدم ؟ علل إجابتك

وعلاقته سنبة الانزيم

الإنزيمات هي بروتينات ذات بنية ووظيفة محددة وتعمل على تحفيز التفاعلات الإنزيمية. ◄ فما هي خصائص الإنزيم التي تمكنه من القيام بهذا الدور ؟ وكيف يمكن قياس نشاطه ؟

إظهار النشاط الانزيمي عن طريق التجارب الاعتيادية

أ- الإماهة الإنزيية للسكروز:

تستطيع خلايا الخميرة (فطر أحادي الخلية) النمو والتكاثر في وسط يحتوي على السكروز عن طريق إفراز إنزيم إلى الخارج يقوم بإماهة السكروز إلى غلوكوز وفركتوز. تقوم الخميرة بامتصاص السكريات الناتجة من الإماهة لاستعمالها كمصدر للطاقة. لإثبات وجود النشاط الإنزيمي في الوسط الذي تنمو فيه الخميرة نقوم بإجراء التجربة التالية.

المواد المطلوبة:

الوثيقة (1) + تلل على وجود الغلوكوز

رقم الأنبوب

الأنبوب 1

الأنبوب 2

الأنبوب 3

الأنبوب 4

- تدل على عدم وجود الغلوكوز

وجود الغلوكوز

+ بعد عدة أيام

+ + + بعد دقيقة

+ + + بعد دقيقة

- محلول الخميرة (100 غ/ لتر ماء) محضر قبل إجراء التجربة.

- 20 مل محلول السكروز 0.1 مول / ل يوزع على 4 أنابيب مختلفة:

الأنبوب الأول: 2 مل من محلول السكروز فقط.

الأنبوب الثاني: 2 مل محلول سكروز + 2 مل محلول الخميرة.

الأنبوب الثالث: 2 مل من محلول السكروز + 2 مل من راشح محلول الخميرة.

الأنبوب الرابع: 2 مل من محلول السكروز + 2 مل راشح محلول الخميرة بعد تسخينه لدرجة

توضع الأنابيب الأربعة في حمام مائي عند 30°م تقريبا. نقوم بالكشف عن وجود الغلوكوز في المحلول بعد مرور فترات زمنية مختلفة، نتائج التجربة موضحة في الجدول.

كما لوحظ أن ترك الأنبوب الأول لفترة طويلة (عدة أشهر) يؤدي إلى إماهة كاملة السكروز.

استغلال نتائج التجربة:

1. ماذا تستخلص من مقارنة النتائج التجريبية في الأنبوبين 1 و2؟

2. ماهي المعلومات الإضافية المستخلصة من نتائج الأنبوبين 3 و4؟



ب- التجربة الثانية. إظهار النشاط الإنزيمي في بذور القمح:

عند إنبات بذور القمح تتم إماهة النشا المدخر في البذرة إلى سكريات بسيطة يستعملها الجنين (الرشيم) للنمو. تتم عملية الإماهة بعد تشرب البذرة للماء. لغرض تحديد ناتج الإماهة وإثبات تلخل الإنزيات في عملية الإماهة نقوم بإجراء التجربة التالية:

المرحلة الأولى: يتم ملأ طبق بتري بمادة الجيلوز الممزوجة بالنشاء يتم قطع بذور القمح في طور الإنتاش إلى نصفين طوليا ثم توضع على طبقة الجيلوز (الوجه المقطوع إلى أسفل) كما في الوثيقة. بعد عدة أيام يتم سكب محلول اليود على طبقة الجيلوز. الويقة (2) نتاثج الإحتبار موضحة في الوثيقة (2)

المرحلة الثانية: يتم نزع الجيلوز الموجود على تماس والقريب من نصف البذرة ووضعه في أنبوبة إختبار ثم تتم إضافة محلول فهلنغ مع التسخين. يلاحظ ظهور راسب أحمر آجوري.

المرحلة الثالثة: يتم سحق بذور قمح في طور الإنتاش في ماء مقطر. يترك الخليط لمدة 30 دقيقة ثم يرشح. في أنبوبة اختبار يضاف حجم من الراشح إلى محلول نشا. بعد عدة دقائق يتم إضافة محلول اليود. لا يلاحظ وجود اللون الأزرق البنفسجي.

استغلال نتائج التجارب:

- 1. علل عدم تلون المناطق القريبة من نصف البذرة باللون الأزرق في التجربة الأولى ؟
 - 2. فسر نتائج المرحلتين 1 و2 ؟
 - 3. ماذا تستخلص من نتائج المرحلة 3؟

قياس النشاط الإنزيمي عن طريق التجريب المدعم بالحاسوب ExAO.

في هذه الحالة يتم الاستعانة بتركيب تجريبي مرتبط بالحاسوب. ويضم التركيب التجريبي عادة المكونات الموضحة في الوثيقة (2) (قد يختلف شكل وعدد المكونات حسب نوع الشركة المنتجة):

1) المفاعل الحيوي (Bioréacteur) وهو الجزء الذي يتم فيه التفاعل وتتم فيه القياسات ويحتوي على وعاء لإجراء التفاعل توضع فيه المحاليل والمواد المتفاعلة والإنزيم. يزود الوعاء بمكان لحقن المواد االمراد إضافتها للتفاعل مثل الإنزيم أو مواد التفاعل أو مواد تؤثر على التفاعل وغيرها. يكون الوعاء عادة محكم الغلق خاصة في التفاعلات ألتي يتم فيها قياس تركيز الغازات (الأكسجين أو ثاني أكسيد الكربون).

2) مسبار أو القط (capteur (Sonde يمكنه الكشف عن مادة معينة في الوعاء وقياس تركيزها بصورة مستمرة. لذلك يختلف نوع اللاقط حسب نوع التفاعل المراد إجراءه ونوع المواد المتفاعلة أو الناتجة المراد قياسها. قد يستعمل لاقط آخر أو لاقطين أحدهما خاص بالحرارة والأخر خاص بدرجة pH وذلك لمتابعة تغيراتهما أثناء حدوث التفاعل.

3) وسائط Interfaces لربط اللاقط أو اللواقط بالحاسوب.

4) حاسوب مزود ببرنامج خاص Logiciel يسمح بحساب وعرض النتائج على شاشة الحاسوب على شكل منحنيات.



1. باستغلال المعطيات السابقة والمعلومات المفيدة حدد مميزات التجارب العادية مقارنة باستعمال **ExAO**

2. يتطلب التفاعل أثناء استعمال ExAO متابعة تغيرات pH الوسط ودرجة الحرارة، علل ذلك.

asleal aine

الملاقط أو المسيار: هو أهم مكون في التركيب التجريبي المدعم بالحاسوب ويوجد عدة أنواع من اللواقط أهمها لاقط الأكسجين ولاقط خاص بشدة اللون. يعتبر لاقط الأكسجين من أهم اللواقط المستعملة نظرا لتعدد استعمالاته في قياس نشاط الإنزيمات وفي قياس النشاط التنفسي وشدة التركيب الضوئي. يستعمل لاقط الأكسجين لقياس النشاط الإنزيمي فقط في الحالات التي يتم فيها طرح أو استهلاك للأكسجين. مزايا استعمال التجريب المدعم بالحاسوب في قياس نشاط الإنزيمات مقارنة بالتجربة الاعتيادية:

يسمح بالقياس السريع للمواد المتفاعلة أو النواتج بدقة.

2. يسمح لنا بمتابعة سير التفاعل على شاشة الحاسوب بصورة لحظية (آنية). لا ننتظر إنتهاء التجربة للحصول على النتائج.

يسمح لنا بمشاهدة تأثير إضافة مركبات أو تغيرات في شروط التفاعل مباشرة.

4. يسمح بالحفاظ على النتائج في ذاكرة الحاسوب للرجوع إليها في أي وقت ومقارنتها مع النتائج الأخرى. كما يمكر إجراء رسم للمنحني في نفس المعلم للتجربة السابقة لغرض المقارنة.

وراسة حركية التفاعلات الإنزيمية عن طريق التجريب المدعم بالحاسوب Experimentation Assistée par Ordinateur (ExAO)

لدراسة حركية التفاعلات الإنزيمية وقع الاختيار على إنزيم غلوكوز أكسيداز Glucose Oxidase (GO) كمثال للدراسة. يقوم هذا الإنزيم كوسيط لتنشيط التفاعل التالي:

$$O_2 + مض غلوكونيك $+ H_2O_2$ غلوكوز أكسيداز غلوكوز + المعادلة 1$$

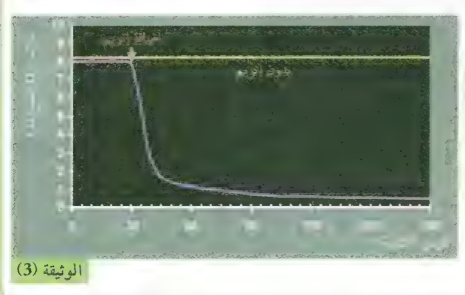
وقع الاختيار على هذا الإنزيم نظرا لإمكانية متابعة هذا التفاعل عن طريق التجريب المدعم بالحاسوب باستعمال لاقط الأكسجين لأن التفاعل يؤدي إلى استهلاك الأكسجين. يمكننا اختيار إنزيم catalase لنفس الغرض، حيث يقوم هذا الإنزيم بتحفيز التفاعل التالي:

$$2H_2O_2 \longrightarrow 2H_2O + O_2$$
 كاتالاز $2H_2O_2 \longrightarrow 2H_2O + O_3$

باستعمال إنزيم غلوكوز أكسيداز GO تم إجراء سلسلة من التجارب عن طريق ExAO كما يلي: التجربة 1:

دراسة تغيرات تركيز الأكسجين بدلالة الزمن في غلب وفي وجود الإنزيم:

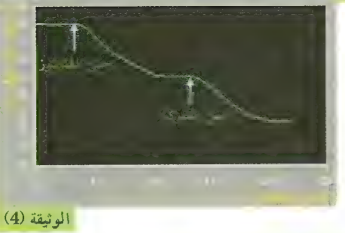
تمت الدراسة باستعمال محلول غلوكوزي (مادة النفاعل بتركيز محدد وفي درجة حرارة ثابتة (37°م) وعند درجة pH ثابتة (7). بعد وضع عناصر النفاع في المفاعل يتم تشغيل التركيب التجريبي ويبدأ التسجيل على شاشة الحاسوب بعد تشغيل البرنامج. عند زمن ز = 30 ثانية من انطلاق التسجيل يتم حقن تركيز ثابت من الإنزيم GO. يتم إجراء نفس التجربة السابقة بدون حقن للإنزيم. النتائج المتحصل عليها ممثلة في الوثيقة (3).



استغلال الوثائق: 1. حلل وفسر المنحنيين بالاعتماد على معادلة التفاعل 1 ؟ 2. استنتج دور الإنزيم في هذا التفاعل ؟

التجربة 2:

دراسة تغيرات تركيز الأكسجين بدلالة الزمن بعد حقن كمية صغيرة من مادة التفاعل (الغلوكوز) باستعمال تركيز محدد من الإنزيم وفي درجة حرارة ثابتة (37°م) وعند درجة pH ثابتة = 7. تم حقن كمية متساوية من الغلوكوز عند الزمنين ز1 وز2 تم حقن نفس الكمية من الغلوكوز. النتائج ممثلة في الوثيقة (4).



استغلال الوثائق:

1. حلل وفسر المنحني بعد الحقن الثاني؟

2. ما هي المعلومة الإضافية التي يمكن استنتاجها حول عمل الإنزيم ؟

التجربة 3:

دراسة تغيرات السرعة الابتدائية للتفاعل الإنزيمي (Vi - vitesse initiale) بدلالة تركيز مادة التفاعل (الغلوكوز).

تم في هذه الحالة إجراء سلسلة من 5 تجارب تم في كل تجربة استعمال نفس التركيز من الإنزيم وتراكيز متغيرة من مادة التفاعل (الغلوكوز) في كل تجربة (1، 10. 70، 300، 600 ميكرومول من ألرز). تم إجراء التجارب الخمسة عند نفس درجة الحرارة (37°م) وعند نفس درجة PH(7). نتائج التجارب الخمسة ممثلة في منحنيات الوثيقة (5). كما يوضح الجدول (1) قيم السرعة الابتدائية التي تم استخراجها

من معطيات الوثيقة (5).

3.6

9.6

10 70 300 500
The second secon
states of the second

70	28.8
300	34.8
600	34.8

Vi (ملغ/ ل/ دقيقة) تركيز S

10

الجدول (1)

معلومات مفيرة الوثيقة (5)

استغلال الوثائق:

1. أرسم منحنى تغيرات سرعة التفاعل بدلالة تركيز مادة التفاعل باستعمال المعطيات في الجدول (1) ؟ حلل المنحنى الناتج ؟ ماذا تستنتج ؟

2. اقترح فرضية أو فرضيات لتعليل تغيرات سرعة التفاعل الإنزيمي في التراكيز المرتفعة لمادة التفاعل ؟

سرعة التفاعل Vitesse): هي الزيادة في تركيز ناتج التفاعل Produit) P أو الانخفاض في تركيز مادة التفاعل (Substrat) في وحدة الزمن (دقيقة عادة). في حالة إنزيم GO يتم قياس الإنخفاض في تركيز الأكسجين لأن الأكسجين يستهلك أثناء التفاعل.

Substrat = S أو مادة التفاعل (ركيزة)

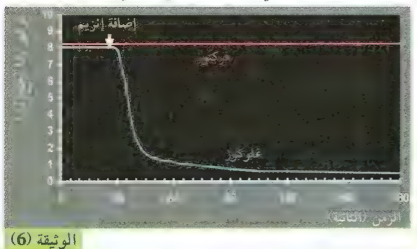
Enzyme - E أو الإنزيم

Produit = P أو ناتج

التجربة 4: دراسة تغيرات تركيز الأكسجين بدلالة الزمن في وجود الغلوكوز أو الفركتوز. أنجزت في هذه المرة تجربتين تم في كل منها قياس تغيرات تركيز الأكسجين في وسط التفاعل المحتوي على تركيز ثابت

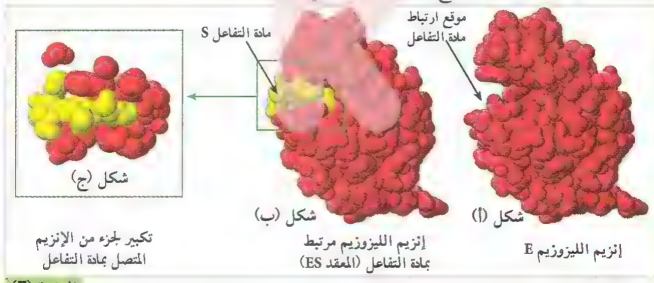
من الإنزيم GO بالإضافة إلى سكر الغلوكوز أو الفركتوز في درجة حرارة ثابتة (37°م) وعند درجة pH ثابتة (7). النتائج ممثلة في الوثيقة (6).

• فسر عدم استهلاك الأكسجين في حالة الفركتوز؟ ماذا تستنتج فيما يخص علاقة الإنزيم بمادة التفاعل؟



4 النماذج الجزيئية للإنزيم ومادة التفاعل

تم عن طريق برنامج راستوب تمثيل البنية الفراغية لإنزيم الليزوزيم E في غياب مادة التفاعل وفي وجودها ES فتحصلنا على النماذج الجزيئية الموضحة في الوثيقة (7).



الوثيقة (7)

استغلال الوثائق:

- 1. ماذا تسنتج فيما يخص العلاقة بين البنية الفراغية للإنزيم ومادة التفاعل انطلاقا من الشكلين (ب) و(ج) من الوثيقة (7) ؟
- 2. ماهي العلاقة بين أشكال الوثيقة (7) وثبات سرعة التفاعل عند التراكيز العالية لمادة التفاعلفي التجربة 3 ؟
 - 3. هل تأكدت إحدى الفرضيات المقترحة سابقا؟
 - 4. اقترح تسمية لموقع ارتباط مادة التفاعل مع الإنزيم ؟

🗗 العلاقة بين الإنزيم ومادة التفاعل

لتوضيح أكثر للعلاقة بين الإنزيم ومادة التفاعل في الحالات المختلفة نقترح الأشكال الموضحة في الوثيقة (8).

الوثيقة (8)

استغلال الوثائق:

1. قارن شكل الإنزيم ومادة التفاعل في الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة (8) قبل وبعد الإرتباط؟ ماذا تستنتج؟

2. بالإعتماد على نواتج التفاعلات لكل إنزيم حدد نوع التفاعل الذي يقوم به الإنزيم في الحالات (ج)، (د)، (و) ؟ ماهو نوع التفاعل الذي ينتمي إليه إنزيم GO وCatalase ؟ علل ذلك.

در اسة تأثير تغيرات درجة pH الوسط على نشاط الإنزيم

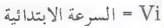
يتأثر نشاط الإنزيمات بشروط الوسط الذي يعمل فيه الإنزيم، من بين هذه الشروط درجة حموضة الوسط.

◄ كيف تؤثر درجة الحموضة على نشاط الإنزيات؟

تأثر تغرات درجة pH

تم في هذه الحالة إجراء سلسلة من 5 تجارب حيث في كل تجربة استعمل نفس التركيز من الإنزيم ونفس التركيز من مادة التفاعل وفي كل تجربة تغير درجة pH (4، 6، 6، 7، 8، 10). اجريت التجارب الخمسة في نفس درجة الحرارة (37°م). نتائج التجارب الخمسة عملة في الوثيقة (1).

pН	Vi (ملغ/ ل/ دقيقة)				
4	0				
6	3.6				
7	33.6				
8	3.6				
10	0				





الوثيقة (1)

1. حلل المنحنيات ثم استنتج تأثير pH على نشاط الإنزيم ؟ 2. أرسم منحنى تغيرات سرعة التفاعل بدلالة درجة pH أ ماذا تستنتج فيما يخص العلاقة بينهما ؟ 3. من خلال معارفك السابقة حول بنية وخصائص البروتين إقترح تفسيرا لآلية تأثير pH على نشاط الإنزيم ؟

دراسة تأثير تغيرات درجة الحرارة على نشاط الإنزيم

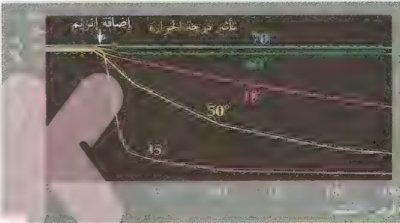
يتأثر نشاط الإنزيمات بعوامل الوسط والتي من بينها درجة الحرارة.

◄ فكيف تؤثر درجة الحرارة على نشاط الإنزيات

تأثير تغيرات درجة الحرارة

تم في هذه الحالة إجراء سلسلة من 5 تجارب حيث في كل تجربة استعمل نفس التركيز من الإنزيم ونفس التركيز من الإنزيم ونفس التركيز من مادة التفاعل وفي كل تجربة يتم تغيير درجة الحرارة (10، 35، 50، 60، 70)، اجريت التجارب الخمسة في نفس درجة PH (7). نتائج التجارب الأربعة ممثلة في الوثيقة (1).

درجة الحرارة	Vi (ملغ/ ل/ دقيقة)
10	2.40
35	33.96
50	6.00
60	0.72
70	0.36



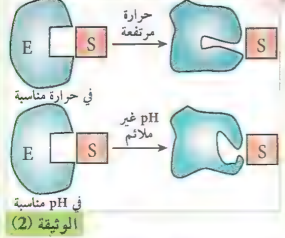
الوثيقة (1)

استغلال الوثائق:

1. حلل النتائج ثم استنتج تأثير الحرارة على نشاط الإنزيم؟

2. أرسم منحنى تغيرات سرعة التفاعل بدلالة درجة الحرارة ؟ ماذا تستنتج فيما يخص العلاقة بينهما ؟

 من خلال معارفك السابقة حول بنية ومكونات البروتين إقترح تفسيرا لآلية تأثير الحرارة على نشاط الإنزيم ؟



يمكن حوصلة تاثير الحرارة المرتفعةودرجة الحموضة غير المناسبة على الإنزيم في الرسم التخطيطي الموضح في الوثيقة (2).

- حدد أوجه التشابه والاختلاف في تأثير كل من الحرارة وpH على نشاط الإنزيم.

* انطلاقا من المعارف المبنية ومعارفك الخاصة أكتب نصا علميا تلخص فيه أهمية التعرف على خصائص الإنزيات وشروط عملها مبرزا العلاقة بينها وبين ضمان شروط صحية حياة أطول.

الحصيلة المعرفية

النشاط 0: مفهوم الإنزيم وأهميته

الإنزيمات هي بروتينات تعمل على تسريع التفاعلات الكيميائية في شروط محددة وتتميز بتأثيرها النوعي اتجاه مادة التفاعل (الركيزة) وهي لا تستهلك أثناء التفاعل.

النشاط 2: النشاط الإنزيمي وعلاقته ببنية الإنزيم

يمكن إظهار وجود النشاط الإنزيمي في الخلايا النباتية أوالحيوانية بالتجربة الاعتيادية كما يمكن قياس نشاط الإنزيم بدقة وبسرعة بالاستعانة بالتجريب المدعم بالحاسوب.

يتم تحديد نشاط الإنزيم من خلال قياس الانخفاض في تركيز مادة التفاعل S المتحولة إلى ناتج P أو الزيادة في تركيز الناتج المتكون نتيجة لحدوث التفاعل. يمكن حساب سرعة التفاعل من خلال تغيرات تركيز S أو S في وحدة الزمن. يتم بعد ذلك رسم منحنيات سرعة التفاعل بدلالة تركيز مادة التفاعل أو شروط الوسط.

من خلال التجريب المدعم بالحاسوب يمكن الاستنتاج أن النفاعل يتم بسرعة كبيرة في وجود الإنزيم بينما يتم ببطئ شديد أو لا يتم تماما في غياب الإنزيم. كما يعمل الإنزيم غالبا على نوع واحد من مادة التفاعل كما أن الإنزيات تقوم بعملها دون أن تتأثر أو تستهلك أثناء التفاعل.

يعتمد التأثير النوعي للإنزيم ومادة التفاعل على تشكل معقد بزيم-مادة التفاعل ES. تتكون أثناء تشكل المعقد روابط ضعيفة انتقالية بين مادة التفاعل ومنطقة صغيرة من الإنزيم تعرف بالموقع الفعال.

يكون شكل الموقع الفعال مكملا لشكل مادة النفاعل ، وقد بحدث هذا التكامل عند اقتراب مادة التفاعل حيث تحفز الإنزيم على تغيير بنيته الفراغية فيصبح الموقع لفعال مكملا لشكل مادة التفاعل: التكامل المحفز Adaptation induite.

إن التكامل بين الموقع الفعال ومادة التفاعل بحدث نتيجة لنوضع المجموعات الكيميائية لمادة التفاعل في المكان المناسب مع المجموعات الكيميائية لجذور بعض الأحماض الأمينية في الموقع الفعال للإنزيم.

تقوم الإنزيجات بتنشيط أنواع مختلفة من التفاعلات منها: تفاعلات تفكيك (تبسيط) أو تركيب أو تحويل مادة أو مواد التفاعل. قد تكون للإنزيم الواحد مادة تفاعل واحدة أو مادتين أو أكثر.

النشاط (3: دراسة تأثير تغيرات درجة pH الوسط على نشاط الإنزيم

لكل إنزيم درجة pH مثلى يكون عندها نشاط الإنزيم أعظميا. تؤثر درجة حموضة الوسط على شحنة المجموعات الكيميائية الحرة في جذور الأحماض الأمينية وخاصة تلك الموجودة في الموقع الفعال للإنزيم مما يمنع حدوث التكامل بين المجموعات الكيميائية للإنزيم في الموقع الفعال والمجموعات الكيميائية لمادة التفاعل. يبلغ نشاط الإنزيم أقصاه عند درجة pH معينة تسمى pH المثلى (تختلف من إنزيم لآخر).

النشاط 4: دراسة تأثير تغيرات درجة الحرارة على نشاط الإنزيم

تؤثر درجة الحرارة على نشاط الإنزيم. ينخفض نشاط الإنزيم عند انخفاض درجة الحرارة ويتوقف النشاط كليا وبصورة عكسية عند الحرارة المنخفضة بسبب قلة حركة الجزيئات.

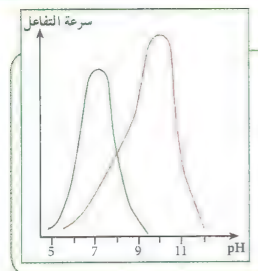
عند الحرارة المرتفعة يبدأ تخرب الإنزيم (بسبب تكسير بعض الروابط المحافظة على بنيته الفراغية). تفقد الإنزيمات بنيتها الفراغية الصحيحة بصورة غير عكسية (تخريب) عند الحرارة المرفعة وتفقد بالتالي نشاطها. يبلغ نشاط الإنزيم أقصاه عند درجة حرارة معينة تسمى الحرارة المثلى (37°م عند الإنسان).

أستثمر معارفي وأوظف قدراتي

التمرين 1

أعطت دراسة تاثير درجة pH على نشاط إنزيمين هما: amylase وmonoamine oxydase. النتائج الموضحة في الوثيقة.

1. حلل المنحنيين ثم حدد pH المثلى لكل إنزيم. ماذا تستنتج ؟ 2. من خلال النتائج المتوصل إليها لخص في بضعة أسطر تأثير pH على نشاط الإنزيات ؟



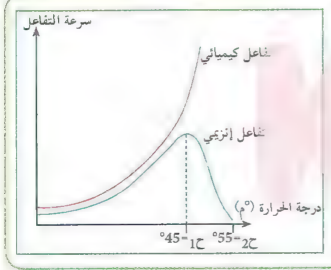
التمرين 2

دراسة حركية تفاعلات إنزيمي وتفاعل كيميائي أعطى النتائج الممثلة في الوثيقة.

1. قارن سرعة التفاعل في الحالتين، ماذا تستنتج حول ميزات التفاعل الإنزيمي ؟

2. ماذا تمثل درجات الحرارة ح 1 وح 2 على المنحنى ؟

3. الخص في بضعة أسطر تأثير الحرارة على النشاط الإنزيمي مع التعليل ؟



التمرين 3

يبدأ هضم البروتينات المتواجدة في الغذاء على مستوى المعدة، حيث تقوم خلايا جدار المعدة بتركيب إنزيمات تسمى (ببسينات) وإفرازها في لمعة المعدة في صورة خاملة تحول بعد إفرازها إلى حالة نشطة. يقوم إنزيم الببسين بتفكيك الرابطة البتيدية عند مواضع محددة (عند Tyr وPhe) في عصارة المعدة ذات pH الحامضي pH = 2). لذلك تتفكك السلسلة الببتيدية إلى قطع ببتيدية وليس إلى أحماض أمينية. يستمر هضم البروتينات في الإثنى عشر بواسطة إنزيمات أخرى مثل إنزيم trypsine الذي يفكك الرابطة الببتيدية عند الحمض الأميني pH وعند pH حيث يكون pH = 6.5.

1. استخرج من هذا النص العلمي بعض خصائص الإنزيم ؟

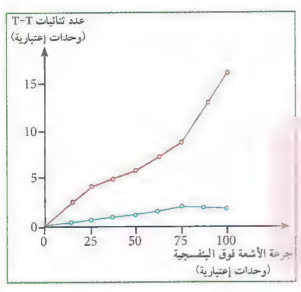
2. ما هو ناتج معاملة الببتيد التالي بإنزيم ببسين وإنزيم تربسين ؟ قارن نواتج التحلل في الحالتين ؟ Ala-Gly-Tyr-Arg-Ser-Phe-Glu-Val-Lys-Leu

3. ما هي احتمالات نواتج التحلل لكل إنزيم ؟

التمرين 4

مرض البقع البنية المعرف بـ Xeroderma pimentosum من الصنف B هو مرض وراثي يتميز بظهور بقع بنية على جلد المريض. المعطيات التالية تقدم لنا بعض المعلومات حول ظهور المرض: حيث تقوم الأشعة فوق البنفسجية UV بتغيير تركيب ADN بتكوين رابطة بين قاعدتين T-T) وهو ما يعرف بثنائي ثايمين في نفس السلسلة مما يعيق عمل الخلايا ويؤدي إلى موتها.

C	T	C	T	T	G	أشعة UV	C	T	C	T -	- T	G
G	A	G	A	A 	C		G	A	G	A	A	C



يتم تعريض خلايا الجلد من شخص مريض وشخص سليم لجرعات متزايدة من الأشعة فوق البنفسجية لمدة T-T ساعة، ثم يقاس بطرق خاصة عدد ثنائيات T-T المتشكلة، النتائج موضحة في منحنى الوثيقة الموالية.

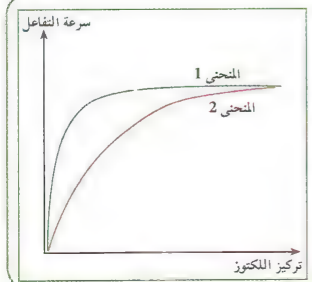
عند دراسة نشاط الإنزيات في النوعين من الخلايا تبين غياب نشاط أحد الإنزيات عند الأشخاص المصابين، هذه الإنزيات معروفة بإنزيات تصليح الخلل في ADN.

- 1. كيف تظهر البقع البنية على جلد الشخص المصاب ؟
- 2. لماذا لا تظهر البقع عند الشخص السليم رغم تعرضه للأشعة فوق البنفسجية ؟
- 3. استخلص من النتائج قاعدة هامة تخص سلامة المعلومات الوراثية ؟

التمرين 5

يقوم إنزيم اللكتاز بإماهة سكر اللكتوز إلى غلوكوز + غلكتوز، تم قياس السرعة الإبتدائية لتفاعل الإماهة بدلالة تركيز اللكتوز في غياب مركب ثيولكتوز (المنحنى 1) وفي وجوده (المنحنى 2). النتائج موضحة في الوثيقة.

- أ. حلل المنحنيين. استنتج تأثير إضافة ثيولكتوز على نشاط الإنزيم.
- 2. قدم تفسيرا لآلية تأثير مركب ثيولكتوز إذا علمت أن صيغته: $(C_{12}H_{22}O_{10}S)$ قريبة جدا من صيغة اللكتوز $(C_{12}H_{22}O_{11})$.



التمرين 6

خميرة الخبز هي كائن حي أحادي الخلية له عدة استعمالات في الحياة اليومية. لغرض تحديد المركبات التي تستعملها الخميرة كمصدر للطاقة نجري التجارب التالية:

التجربة 1: يتم سحق كتلة من الخميرة في الماء المقطر باستعمال هاون يوضع بعدها المستخلص في 3 أنابيب إختبار:

الأنبوب (أ): حجم من المستخلص + حجم من السكروز.

الأنبوب (ب): حجم من المستخلص + حجم من المالتوز.

الأنبوب (ج): حجم من المستخلص + حجم من ماء مقطر.

يتم الكشف عن الغلوكوز في الأنابيب الثلاثة،

النتائج موضحة في جدول الوثيقة (1).

. ج	ب	e -	الأنبوب
-	+	+	الكشف عن الغلوكوز
(1)			

(+) موجود (-) غير موجود الوثيقة (1)

- حلل النتائج المبينة في الجدول. ماذا تستنتج؟

التجربة 2: تترك الخميرة في ماء مقطر لملة ساعة ثم ترشح ويتم توزيع الراشح على ثلاثة أنابيب كالتالي:

الأنبوب أ1: حجم من الراشح + حجم من محلول السكروز الأنبوب ب1: حجم من الراشح + حجم من محلول المالتوز

الأنبوب ج1: حجم من الراشح + حجم من ماء مقطر

يتم الكشف عن الغلوكوز في الأنابيب الثلاثة النتائج موضحة في جدول الوثيقة (2).

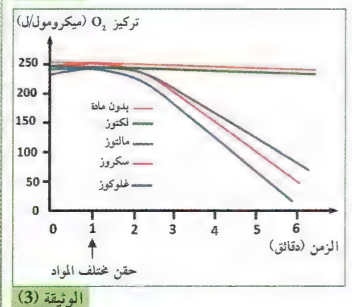
- قارن نتائج التجربتين 1 و2، ماذا تستنتج ؟

تجربة 3: باستعمال تركيب تجريبي مدعم بالحاسوب

ExAO يتم قياس تركيز O2 في وسط تضاف

ج1	با	11	الأنبوب
_	1	+	الكشف عن الغلوكوز

الوثيقة (2)



إليه خلايا الخميرة ويتم اختبار تأثير إضافة عدد من المواد الغذائية إلى الوسط. نتائج التجربة موضحة في منحني الوثيقة. 1. ما هي أهمية إجراء تجربة بدون إضافة أي

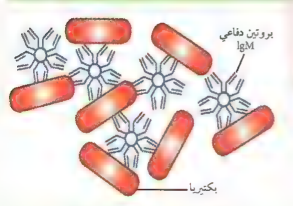
مادة تفاعل ؟

2. ما هي العلاقة بين نتائج التجربة 3 وقابلية الخميرة على استعمال المانة الغذائية السكرية؟

öragil B

دور البروتينات في الدفاع عن الذات

تتعرض العضوية للغزو الخارجي من طرف أجسام غريبة، فتظهر عليها أعراض غير طبيعية نتيجة السموم التي تسببها الأجسام الغازية، لكن سرعان ما تستعيد نشاطها بفضل الجهاز المناعي الذي له القدرة على معرفة الذات واللاذات (الأجسام الغريبة)، وتلعب البروتينات المناعية في هذا الجال دورا أساسيا.



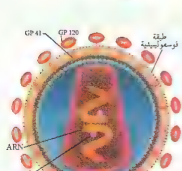
بعض أعراض الزكام



خلية لمفاوية (1) تهاجم خلية مصابة بفيروس (2)

مح عناصر الوحدة

- 1. تذكير بالكتسبات
- 2. الذات واللاذات
- 3. طرق التعرف على محددات المستضد
 - 4. المعقد المناعي
 - 5. مصدر الأجسام المضادة
 - 6. طرق تأثير اللمفايات LT
 - 7. مصدر اللمفاوية LT
 - 8. سبب فقدان المناعة المكتسبة



رسم تخطيطي لفيروس VIH المسبب للسيدا



صورة بالمجهر الإلكتروني لفيروس VIH المسبب للسيدا

تذكير بالمكتسبات

يصادف الجسم الغريب عند محاولة اختراقه للعضوية أو دخوله لها خطوط دفاعية تعمل على إقصائه قبل الوصول إلى الوسط الداخلي حيث في كل مرة يتدخل نوع معين من الخلايا أو الجزيئات التي تواجهه لتقضي عليه.

◄ فما هي مختلف هذه الخطوط الدفاعية ؟ وما هي العناصر المتدخلة في كل خط ؟

🛈 الحواجز الطبيعية ضد العناصر الغريبة

وصول العنصر الغريب إلى الوسط الداخلي للعضوية يتطلب اختراق حواجز طبيعية التي تعمل على منع وصوله، واختراقه للعضوية يؤدي إلى مواجهته بخط دفاعي ثالث. يمثل جدول الوثيقة (1) الخطوط الدفاعية الطبيعية الثلاثة التي تستعملها العضوية ضد كل جسم

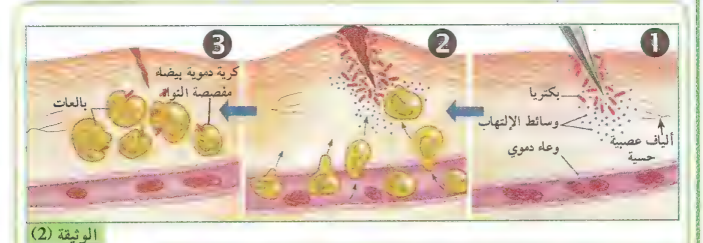
توع الدفاع II	نوع الدفاع I			
الخط الدفاعي الثالث	الخط الدفاعي الثاني	الخط الدفاعي الأول		

الوثيقة (1)

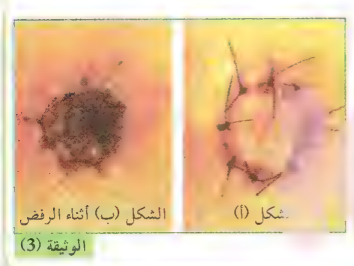
1. بناءا على معلوماتك في السنة الرابعة متوسط والمعطيات السابقة، املاً الجدول بوضع العناصر المناسبة التي تتلخل في كل خط دفاعي. 2. قدم تسمية لآليتي الدفاع (I وII).

2 أمثلة عن بعض التفاعلات الدفاعية

المثال الأول: تمثل الوثيقة (2) التفاعلات الالتهابية التي تتم في احدى الخطوط الدفاعية السابقة إثر وخز أصبع بشوكة ملوّثة، حيث يلاحظ بعد مدة من الوخز انتفاخ، ارتفاع درجة الحرارة، احمرار وألم على مستوى الأصبع. الأشكال الثلاثة التالية تمثل مقاطع نسيجية على مستوى الأصبع ملاحظة في أزمنة مختلفة.



- قارن بين الشكلين (1 و2)، ثم بين الشكلين (2 و3). ماذا تستخلص ؟



المثال الثاني: تمثل الوثيقة (3) زراعة جلد شخص (س) (المعطي) للشخص (ع) (المستقبل) حيث الشكل (أ) يبين حالة الطعم (الجلد المزروع) في الأيام الأولى من الزرع، بينما الشكل (ب، عش نفس الطعم بعد إثنى عشر يوما.

بالاعتماد على النتيجة الملاحظة في الشكل (ب) من الوثيقة (3)، بين سبب رفض الطعم.

* بناءا على ما جاء في هذا النشاط، لخص في نص علمي كيف تتصلى العضوية لمختلف الأجسام الغريبة.

2 bluill

الذات واللاذات

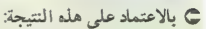
يتنبه الجهاز المناعي بدخول جسم غريب إلى العضوية، ويتم هذا بفضل بعض جزيئات الغشاء الهيولي الذي يحد كل خلية من خلايا العضوية، حيث يراقب ويتعرف على العناصر والجزيئات الغريبة التي تريد إختراقه.

◄ فيما تتمثل الجزيئات الغشائية التي تكسب الغشاء خاصية التعرف على اللاذات؟
 ◄ كيف تتوضع هذه الجزيئات في الغشاء؟ وماهى طبيعتها الكيميائية؟

خور الغشاء الهيولي في التعرف على اللاذات:

🕳 🛈 تجربة الوسم المناعي

تمثل الوثيقة (1) نتيجة تقنية الوسم المناعي، ممثلة في حضن خلية لمفاوية مع أجسام مفلورة للبروتينات.



1. حدد مناطق تمركز التفلور.

2. ماذا تستخلص من هذه النتيجة ؟



2 بنية الغشاء الهيولي بالجهر الإلكتروني

بيّن المجهر الإلكتروني لمقاطع رقيقة في أغشية مثبة برابع أوكسيد الأوسميوم (OsO_4)، الذي يتثبّت على الأقطاب المحبة للماء للفسوليبيدات والبروتينات، (الصورة المبينة بالوثيقة 2).

بينما يبين جدول الوثيقة (3) نتائج التحليل الكيميائي لأغشية كريات الدم الحمراء المعزولة.

النسبة المئوية	مكونات الغشاء
%60	البروتينات
%40	الدسم

الوثيقة (3)

- 1. صف مظهر الغشاء انطلاقا من الوثيقة (2).
- 2. حلل نتائج جدول الوثيقة (3)، ماذا تستنتج ؟



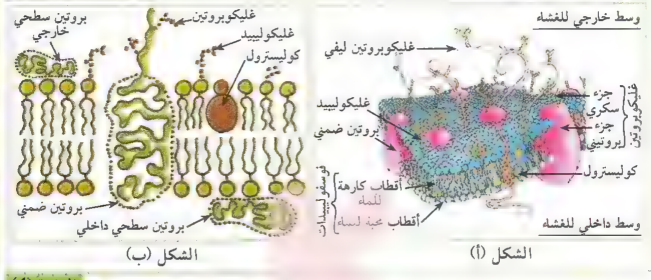
الوثيقة (2)

البنية الجزيئية للغشاء الهيولي

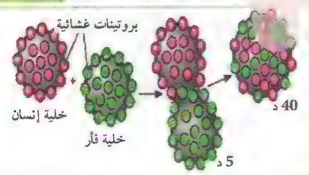
لمعرفة كيفية توضّع الجزيئات الغشائية السابقة وخصائصها نقدم لك الوثائق التالية: - تبين الوثيقة (4) توضّع الجزيئات الكيميائية في الغشاء الهيولي حسب النموذج الفسيفسائي المائع. الشكل (أ): غوذج ثلاثي الأبعاد.

الشكل (ب): مقطع للغشاء.

- بينما الوثيقة (5) فهي تبين رسومات تخطيطية لتجربة التهجين الخلوي لتحديد الخاصية الفزيائية التي تميز جزيئات الغشاء.



الوثيقة (4)



🧔 أجسام مضادة مفلورة بالأحمر مرتبطة ببروتينات غشائية للإنسان تجربة الوثيقة (5)، علل تسمية النموذج المقترح 🛢 أجسام مضادة مفلورة بالأخضر مرتبطة ببروتينات غشائية للفأر الوثيقة (5)

1. قدّم وصفا لتموضع الجزيئات الكيمياية ضمن الغشاء إنطلاقا من شكلي الوثيقة (4). 2. حدد الجزيئات المميزة للسطح الخارجي للغشاء الهيولي انطلاقا من شكلي الوثيقة (4). 3. قارن بين توزع الفلورة بعد 5 و40 دقيقة

الملاحظة في الوثيقة (5) ؟ ماذا تستنتج ؟

4. بالاعتماد على شكلى الوثيقة $\overline{(4)}$ ونتائج بالنموذج الفسيفسائي المائع ؟

aeleali aiuo

المتهجين الخلوي: هو دمج خليتين من كائنين مختلفين مثل دمج خلية فأر بخلية إنسان، يستعمل في ذلك تقنية خاصة بعد وسم الخليتين بأجسام مضادة خاصة، حيث تظهر فلورة خضراء للبروتينات الغشائية لخلية الفأر وفلورة حراء للبروتينات الغشائية لخلية الإنسان، فتنتج خلية هجينة بها نواة فأر ونواة بشرية، يتم الدمج باستعمال مادة كيميائية هي Dymethyl suflexoïde أو فيروس سانداي، ويسمح مجهر التفلور من تحديد موضعها.

الجزيئات الغشائية المتدخلة في التعرف على اللاذات

أمكن التوصل إلى معرفة الجزيئات المكونة للغشاء والممثلة في: بروتينات سكرية (غليكوبروتين)، بروتينات، دسم (فوسفوليبيد)، دسم سكرية (غليكوليبيد)، كوليسترول ...

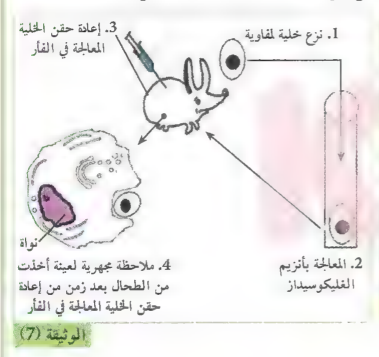
• من بين ألجزيئات السابقة المكونة للغشاء، ما هي الجزيئات المسؤولة عن التعرف على اللاذات؟ لإظهار ذلك نستعرض التجربتين التاليتين:

التجربة 1:

تبين الوثيقة (6) صورة بالجهر الإلكتروني لخلية لمفاوية عوملت بتقنية خاصة، يمكن من خلالها ملاحظة الغليكوبروتينات الغشائية.

التجرية 2:

تم تخريب البروتينات السكرية الغشائية لخلايا لمفاوية منزوعة من فأر بإنزيم الغليكوسيداز، ثم حقنت هذه الخلايا في نفس الحيوان فلوحظ بلعمتها من طرف الخلايا البلعمية للفأر (الوثيقة 7).





صورة بالجهر الإلكتروني لخلية الوثيقة (6) للفاوية عوملت بتقنية خاصة حيث تبدو الغليكوبروتينات على سطح الغشاء بلون أسود.

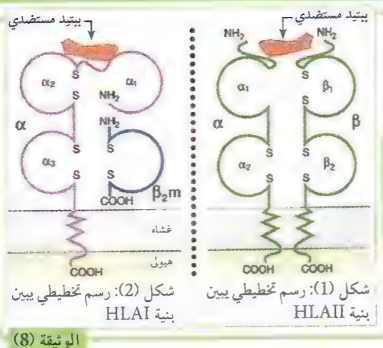
1. علل سبب بلعمة الخلية اللمفاوية في التجربة 2 الوثيقة (7) رغم أنها أخذت من نفس الحيوان. 2. بالاعتماد على نتائج التجربة 1 الوثيقة (6)، ونتائج التجربة 2 للوثيقة (7)، حدد الطبيعة الكميائية للجزيئات الغشائية المسؤولة عن التعرف على اللاذات ؟

معقد التوافق النسيجي (CMH):

يعتبر معقد التوافق النسيجي CMH مجموعة من المورثات تشرف على إنتاج بروتينات غشائية محددة للذات تدعى بالـ HLA عند الإنسان وهي تظهر على مستوى السطح الخارجي لأغشية خلايا العضوية ابتدءا من الأسبوع السادس الجنيني وتبقى ملى الحياة، وهي نوعيس HLA I يتواجد

على غشاء كل خلية بها نواة، وHLA II يسوجد على سطح بعض الخلايا اللمفاوية B والبلعميات الكبيرة.

اعتمادا على بنية كل جزيئة HI.A الموضحة في الشكلين (1) و(2) من الموثيقة (8) ومعلوماتك حول البروتينات، قارن بين بنية كل جزيئة ؟



5 ملمح معقد CMH

أظهرت النتائج السابقة أن نواتج الـ CMH هي المحددة للذات. فما هي مميزات الـ CMH ؟ تبين الوثيقة (9) نسبة رفض الطعم عند نفس المستقبل وعدد معين من الأفراد المائحة.

ة % لرفض الطعم أ	i _y unî			
100	•	•		
		ىماثلىي MH فتلفسي MH		
\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	2	3	نوات أ	الزمن بالس

النتائج	المعطي والمستقبل	رقم التجربة
قبول الطعم	من فخذ الشخص إلى ذراعه	1
قبول الطعم	الفردان توءمان حقيقيان	2
التهاب واحمرار في مكان الزرع ورفض الطعم بعد 10 أيام	فردان من نفس النوع لكن يختلفان وراثيا	3

aelealū aiuo

1. حلل معطيات الجدول والنتائج الموضحة في منحنيي الوثيقة (9) ؟

 استخرج العلاقة بين رفض الطعم ومعقد التوافق النسيجي للمانح والمستقبل ؟

- يعتبر الـ HLA منتوج الـ CMH، حيث الـ CMH يكون على مستوى المورثات ويمثل معقد التواقق النسيجي.

 Complexe Majeur Histocompatibilité

 تماحد الـ HLA على مسبع الحديثات الغشائية لحلاما الانسان
- يتواجد الـ HLA على مسم . الجزيئات الغشائية لخلايا الإنسان Human Leucocyte Antigen.

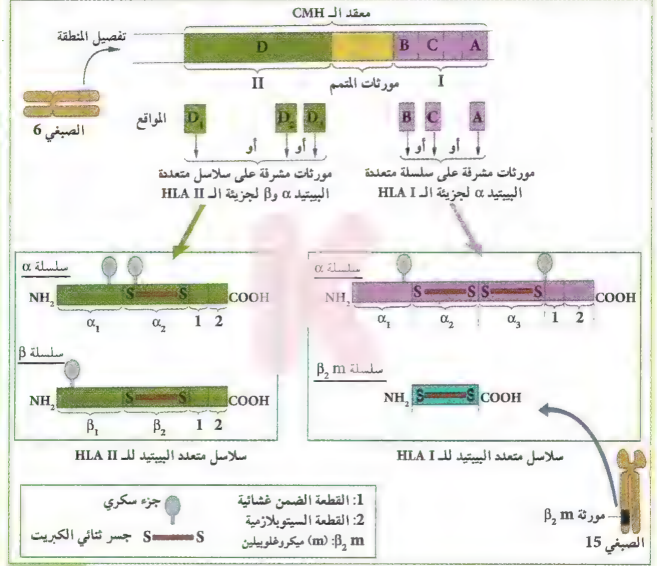
الوثيقة (9)

6 تحديد المنشأ الوراثي للـ HLA عند الإنسان

CM الذي يؤدي إلى رفض	لعرفة سبب أختلاف الـ H
	الطعم نجري الدراسة التالية:

- يوضّح الجدول المقابل عدد الأليلات لكل مورثة.
- تبين الوثيقة (10) موقع مورثات الـ CMH على الصبغيات والجزيئات الناتجة عنها.





الوثيقة (10)

- 1. حدد المورثات التي تشرف على إنتاج جزيئات HLA II وHLA II إنطلاقا من الوثيقة (10) ؟
- 2. فسر إختلاف جزيئات HLA من شخص لآخر معتمدا على معطيات الجدول والصبغي رقم 6؟
 - 3. ما هي المعلومة الإضافية التي تكمل تعريف الجزيئات المحددة للذات HLA ؟
 - 4. هل تُوصلت إلى معرفة سبب اختلاف الـ CMH وبالتالي رفض الطعم ؟ اشرح ذلك.
 - * باستغلال المعلومات المتوصل إليها قدم إذا تعريفا للذات.

7 مؤشرات الزمر الدموية

تحتوي أغشية الكريات الحمراء على جزيئات تميز الزمر ABO والريزوس.
أ) الزمر الدموية ABO: تحدد الزمر الدموية ABO بمعاملة كريات دم حمراء بمصل يحتوي أجساما مضادة. يحدث ارتصاص بارتباط الأجسام المضادة بالمستضدات الغشائية الموافقة لها والمتواجدة على سطح غشاء الكريات الحمراء، فيؤدي إلى تجمعها بتشكيل معقدات. نتائج اختبار عينات من دم مأخوذ من أفراد مختلفة سمحت بإنجاز الجدول (1)، بينما الجدول (2) يوضح الأجسام المضادة المتواجدة طبيعيا في مصل دم كل زمرة (الوثيقة 11).

	الزمرة	مصل به ضد AB	مصل به ضد A	مصل به ضد B
عدم حدوث ارتصاص	A	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	
,	В	(
حدوث ارتصاص	AB			0 3 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
الجدول (1)	0			

الأجسام المضادة	الزمرة
ضد B	A
ضد A	В
لا شيء	AB
ضد A وضد B	0

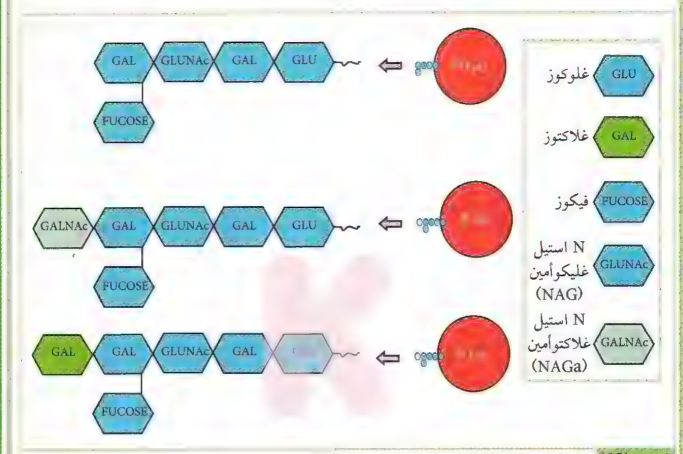
الجدول (2) 🖊

الوثيقة (11)

1. بالاعتماد على نتائج الجدول (1) استخلص المستضدات الغشائية لكل زمرة. 2. مستعينا بجوابك السابق ومعطيات الجدول (2) استخرج خصائص كل زمرة.

ب) مقارنة بين المستضدات الغشائية في نظام الزمر الدموية ABO:

تعتبر المستضدات الغشائية للزمر الدموية جزيئات غليكوبروتينية، متواجدة على غشاء الكريات الحمراء، تحتوي نهايتها على جزء سكري نهايته مسؤولة على خصوصية كل زمرة. تبين الوثيقة (12) بنية السكر قليل التعدد لثلاث زمر مختلفة.



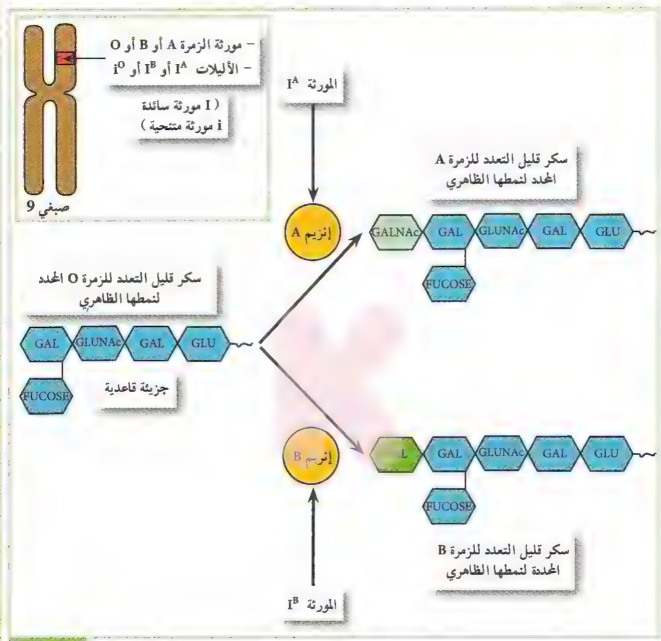
الوثيقة (12) بنية المستضدات الغشائية للزمر الدموية

- 1. قارن بين مختلف الجزيئات المحددة للزمر الدموية المعطاة في الوثيقة (12). ماذا تستنتج ؟
- 2. بالربط بين نتائج الجدول (1) من الوثيقة (11) ومعطيات الوثيقة (12)، مثل جزيئات السكر قليلة التعدد المتواجد على سطح غشاء الكريات الحمراء من الزمرة AB.
- 3. بالاعتماد على نتائج الوثيقة (11) وما توصلت إليه من دراسة الوثيقة (12)، مثل بمخطط مبسط حالات التوافق بين المعطي والمستقبل للدم ؟

arleals aims

- الجسم المضاد المتواجد في البلازما يدعى بالراصة AGGLUTININE.
- بينما المستضد أو مولد الضد المتواجد على غشاء الكريات الحمراء فيدعى بمولد الراصة AGGLUTINOGENE.
- عند نقل الدم نراعي عدم تلاقي نفس المستضد الغشائي للمعطي مع الجسم المضاد الموافق له والمتواجد في بلازما المستقبل، علما أن الأجسام المضادة المتواجدة في دم المعطي ذات تأثير مهمل.

ج) التحديد الوراثي للزمر الدموية في النظام ABO: يمثل مخطط الوثيقة (13) المصدر الوراثي لمحددات الزمر الدموية في النظام ABO.



الوثيقة (13)

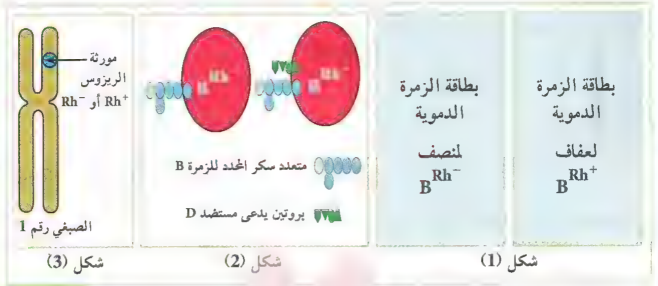
🗢 بالاعتماد على معطيات الوثيقة (13):

1. حدد المصدر الوراثي للزمر الدموية المختلفة.

2. إذا علمت أن لكل فرد مورثتان (واحدة متواجدة في الصبغي رقم 9 الآتي من الأم والثانية متواجدة في الصبغي رقم 9 الآتي من الأب)، وأن علاقة السيادة بين مورثات الـ ABO هي A متواجدة في الصبغي رقم 9 الآتي من الأب)، وأن علاقة السيادة بين مورثات الـ Bo ولا توجد سيادة بين A وB، استخرج العلاقة بين المورثة والنمط الظاهري لمختلف الزمر الدموية المدروسة.

ب) عامل الريزوس Rhesus للزمرة الدموية:

عَثل الوثيقة (14) الشكل (1) بطاقة الزمرة الدموية لكل من عفاف ومنصف، بينما الشكل (2) عثل رسم تخطيطي للمحددات الغشائية المتواجدة في كرياتيهما الحمراء، أما الشكل (3) فهو يمثل مقر مورثة الريزوس.



الوثيقة (14)

1. بالاعتماد على معطيات الشكل (2) من الوثيقة (14). قارن بين الزمرة الدموية لكل من عفاف ومنصف الموضحة في الشكل (1)، ما ذا تستنتج ؟

2. لتحديد عامل الريزوس Rh نتبع نفس مبدأ تحديد الزمر في النظام ABO، إلا في الجسم المضاد المستعمل، اقترح إذن الإختبار الذي مكن من معرفة ريزوس كل من عفاف ومنصف. 3. ما هي المعلومات الإضافية التي يمكن استخراجها باستغلال معطيات الشكل (3) ؟

* اعتمادا على النتائج المتوصل إليها في النشاط السابق (حول الذات)، قدم إذا تعريفا للاذات.

aelealū aiguo

نتائج تاريخية: في حدود 1940 قام العالم Landsteiner مكتشف الزمر الدموية (ABO) بحقن كريات حمراء مأخوذة من قرد يدعى Maccacus Rhésus لأرنب، فلاحظ تشكل أجسام مضادة Anti Rhesus جديدة في دم الأرنب تهاجم الكريات الحمراء للقرد ريزوس. منذ ذلك الوقت استعملت *Rh لتعيين الأشخاص الذين كرياتهم الحمراء تحتوي على المستضد D و Rh بالنسبة للأفراد ذو كريات حمراء عديمة المستضد D.

على محددات المستفد

تستجيب العضوية غالبا بإنتاج عناصر دفاعية مكثفة عند دخول جزيئات غريبة للعضوية، تعمل على إقصائها.

♦ فما هي بنية وطبيعة هذه العناصر التي تساهم في الدفاع عن الذات ؟ وكيف تتعرف على العناصر الغريبة التي أدت إلى إنتاجها؟

I- الحالة الأولى للدفاع عن العضوية

الجزيئات الدفاعية في الحالة الأولى

1 إنتاج الجزيئات الدفاعية

تمثل الوثيقة (1) نتائج تجريبية أجريت على حيوانات مخبرية (همستر)، بينما الوثيقة (2) تبين نتائج تطبيق لاختبار Ouchterlony (تقنية الإنتشار المناعي) ورسم تخطيطي تفسيري لها.

حيث تحدث حفر في مادة الهلام (الجيلوز) وتوضع أجسام مضادة في حفرة مركزية ومستضدات مختلفة في 6 حفر محيطية، تنتشر هذه الجزيئات في الهلام، فيظهر راسب على شكل قوس يدل على ارتباط الأجسام المضادة مع المستضدات التي أدت إلى إنتاجها.

1. تسمح النتائج التجريبية الموضحة في الوثيقة (1) باستخراج المعلومات التالية:

• دحول جزيئات غريبة داخل العضوية يؤدي إلى إنتاج جزيئات دفاعية تنتقل في مصل الدم.

• ترتبط هذه الجزيئات مع المستضدات التي حرضت إنتاجها.

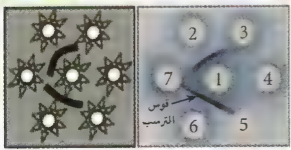
- علل هذه المعلومات من نتائج الوثيقة (1). 2. باستغلال نتائج الوثيقة (2)، علل ظهور الأقواس بين الحفرة 1 و2 وبين 1 و6 وعدم ظهورها بين الحفرة 1 وبقية الحفر الأخرى.

3. ما ذا تستنتج فيما يخص مميزات هذه الجزيئات؟

4. اقترح رسما تخطيطيا تفسر به ماحدث في مستوى الراسب؟

حبيبة المسحوق 🥤 حبيبة المسحوق أناتوكسين كزاري مرتبطة بأناتوكسين كزازي استخلاص المصل بعد 15 يوم من الجقن ترشيح المصد حوق عاطل مسحوق عاطل-مرتبط بالأناتوكسين الكزازي حقن توكسين حقن الرشاحة حقن توكسين كزازي كزازي

الوثيقة (1)



1. حفرة من الجيلوز بها مصل أرنب ضد SAB SAB .2 نقي

5. مصل الخنزير

6. مصل الثور

7. مصل المعزة

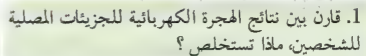
3. مصل حصان 4. مصل الأرنب

تقنية الإنتشار المناعى ورسمها التفسيري الوثيقة (2)

* إذا علمت أن هذه الجزيئات اللفاعية تدعى بالأجسام المضادة، لخص في بضعة أسطر ما يحدث داخل العضوية عند دخول جزيئات غريبة انطلاقا من النتائج المتوصل إليها من الوثيفين (1 و2) ؟

طبيعة الأجسام المضادة

الوثيقة (5) تبين نتائج الهجرة الكهربائية لمصل شخصين أحدهما سليم والآخر مريض.

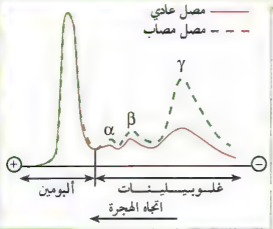


2. تعطى الجزيئات المفصولة في الوثيقة (5) تفاعلا موجبا مع الكواشف اللونية للبروتينات.

أ) اعتمادا على معلوماتك صف تجربة تسمح بتحديد

الطبيعة الكيميائية للجزيئات المفصولة الميزة لمصل الشخص المريض.

ب) بالاعتماد على ما توصلت إليه سابقا، حدد بدقة الطبيعة الكيميائية للأجسام المضادة.

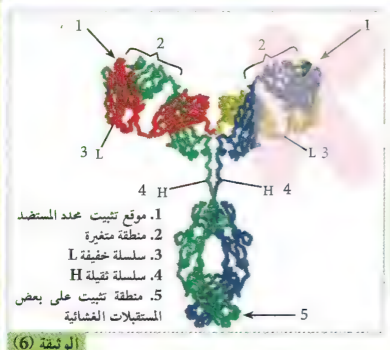


نية الجسم المضاد

تبين الوثيقة (6) النموذج الجزيئي ثلاثي الأبعاد للجسم المضاد.

ع بالاعتماد على المعطيات السابقة وما تقدمه لك الوثيقة (6) من معلومات:

- صف في نص علمي بنية الجسم المضاد، ثم مثله برسم تخطيطي مرفوقا بكل البينات.



aelealī aiuō

- المستضد: كل جسم غريب ينخل العضوية يختلف عنها وراثيا فيحرضها على استجابة مناعية.
- الأناتوكسين: هو عبارة عن سموم فقدت فعالياتها الممرضة، وتحتفظ بقدرتها على توليد استجابة مناعية في العضوية.
 - Bovine Serum Albumin) ألبومين مصل الدم البقري.
- يمكن رؤية البنية الفراغية للجسم المضاد باستعمال برنامج راستوب على الموقع www.ens-kouba.dz/arabic/rastop.htm

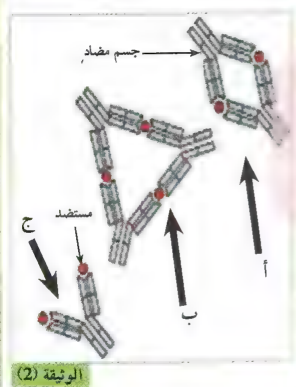
المعقد المناعي

الأجسام المضادة بروتينات دفاعية تمتاز بخصوصية وظيفية عالية تجاه المستضدات التي تغزو الوسط الداخلي.

◄ فكيف تعمل هذه الجزيئات عالية التخصص ؟ وما هي مميزاتها ؟

إظهار تشكل المعقد المناعى •

تمثل الوثيقة (1) صورة بالجهر الإلكتروني لأشكال ناتجة عن تواجد أجسام مضادة نوعية مع مستضداتها بينما الوثيقة (2) فتمثل رسم تخطيطي تفسيري لها.





الوثيقة (1)

1. اربط بين الأشكال أ، ب، ج من الوثيقة (2) مع ما يقابلها من الأشكال المرقمة من الوثيقة (1)، ثم قدم وصفا مختصرا لها معتمدا على الوثيقة (2) فقط ؟ 2. إذا علمت أن هذه الأشكال تمثل معقدات مناعية قدم إذا تعريفا لها.

2 كيفية تشكل المعقد المناعي

لتوضيح كيفية تشكل المعقد المناعي الملاحظ في الوثيقة (1) نقدم لك أشكال الوثيقة (3) حيث تمثل



هذه الأشكال ما يلي:

الشكل (أ) نموذج
ثلاثي الأبعاد لمعقد مستضدجسم مضاد مستضد.
الشكلين (ب وج)
تفاصيل للجزء ع.

الوثيقة (3)

- 1. أكتب البيانات المرقمة 1 و2 من الوثيقة (3).
- 2. بالاعتماد على الشكلين (أ وب)، سمّ الجزء من الجسم المضاد المتدخل في تثبيت المستضد.
- 3. ما هي المعلومة الإضافية التي يقدمها لك الشكل (ج) فيما يخص تثبيت الجسم المضاد على المستضد ؟
- * باستغلال معطيات الوثيقتين (1 و3)، خص في نص علمي العلاقة بين الجسم المضاد والمستضد.

المعول الأجسام المضادة على مختلف المستضدات

أ) الارتصاص: تمثل الوثيقة (4) نتائج تجريبية أنجزت على قطرتي دم من الزمرة A مأخوذة من نفس الشخص معاملة بجسمين مضادين مختلفين.



1. قارن بين المظهر العام لقطرتي الدم الملاحظة بالعين المجردة وبالمجهر الضوئي.

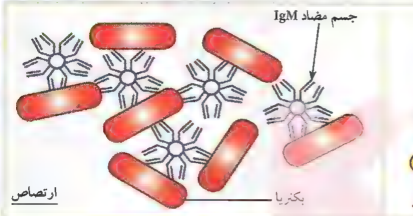
- 2. بالاعتماد على الرسومات التفسيرية علل عدم حدوث ارتصاص عند معاملة قطرة الدم بأجسام مضادة AntiB.
 - 3. صف إذا الارتصاص معتمدا على الرسم التفسيري.

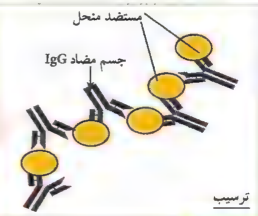
ب) تأثيرات أخرى للأجسام المضادة:

يلخص جدول الوثيقة (5) تأثير الأجسام المضادة على بعض المستضدات، أما الوثيقة (6) فتمثل تفسيرا لنتائج الجدول، بينما الوثيقة (7) تمثل أنواع مختلفة من المستضدات.

التأثير البيولوجي	تأثير الجسم المضاد	المستضدات
إيطال مفعول الجزيئات ومنع انتشارها	ترسب	جزيئات منحلة
ابطال مفعول المستضد بالارتباط بمحدداته الغشائية ومنع تكاثره وانتشاره	ارتصاص	بکتریا کریات حمراء غریبة

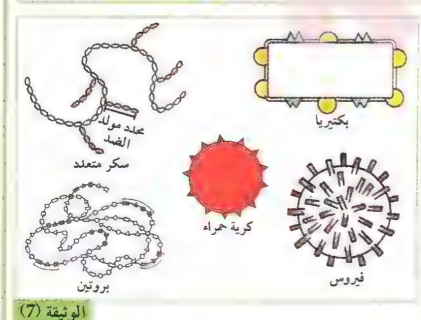
الوثيقة (5)





الوثيقة (6)

- باستغلال معطيات جدول الوثيقة (5) والوثيقة (6)، قارن بين الترسب والإرتصاص.
- 2. حمد من الوثيقة (7) المستضدات التي تحدث ارتصاصا أو ترسبا مع الأجسام المضادة الموافقة لها. علل.
- انطلاقا من نتائج جدول الوثيقة (5) هل يمكن أن نعتبر أن التأثيرات المختلفة للأجسام المضادة تؤدي إلى الإختفاء الكلي للمستضد ؟ علل.



aeleali aino

- IgM وIgG: عبارة عن أجسام مضافة من نوع الغلوبيلينات المناعية.

ج) التخلص من المعقدات المناعية:

رغم تشكل المعقد المناعي الذي يشبط المستضد إلا أن القضاء الكلي عليه يتطلب تدخل خلايا وجزيئات أخرى مسؤولة عن ذلك. لإظهار هذا التدخل نجري الدراسة التالية:

1) بلعمة المعقد المناعي:

تمتاز البالعات بالقدرة على إدخال المستضدات داخل الهيولي لتفكيكها وهضمها، وتزداد سرعة إدخال المستضدات كلما تشكلت معقدات مناعية مع الأجسام المضادة.

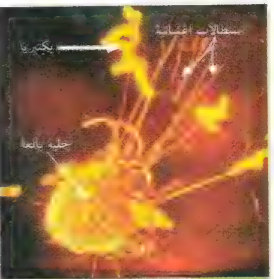
تمثل الوثيقة (8) بالعة أثناء نشاطها، بينما تلخص الوثيقة (9) مراحل البلعمة.



4. مرحلة الهضم.

5. مرحلة الإطراح.

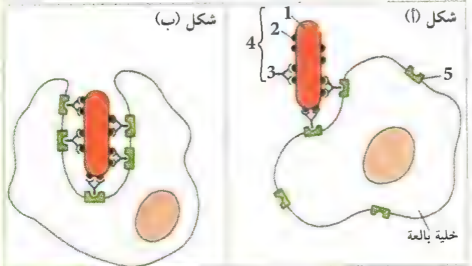
آلو ثبقة (10)



الوثيقة (8) صورة بالجهر الإلكتروني لبالعة أثناء النشاط

استغلال الوثائق:

- صف مراحل البلعمة المرقمة من الوثيقة (9)؟



يحتوي الغشاء الهيولي البالعات على مستقبلات نوعية للأجسام المضادة التي تسهل تثبيت المعقد المناعي، ولتوضيح ذلك نقدم الوثيقة (10) التي تبين بعض مراحل بلعمة المعقد المناعي.

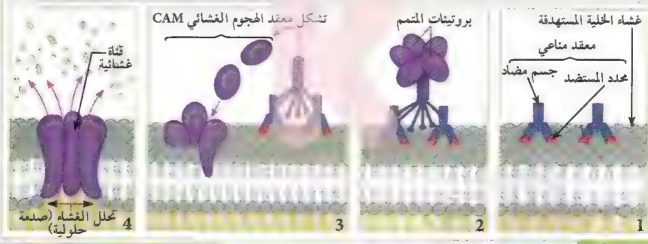
- 1. أكتب البيانات المرقمة من الوثيقة (10) ؟
- 2. سم ثم صف المرحلتين الممثلتين بالشكل أو ب؟
- 3. بالاعتماد على الوثيقة (9) مثل برسم تخطيطي عليه كافة البيانات باقي مراحل بلعمة المعقد المناعي الموضحة في الوثيقة (10).
- * يقول علماء المناعة أن "الارتصاص والترسب يسرعان عمل البالعات في اقتناص أكبر عدد من المستضدات"، بناءا على ما تقدم بين صحة هذه المقولة.

2) تخريب المستضد بتدخل عناصر المتمم:

- المتمم جزيئات بروتينية يبلغ عددها 20 جزيئة:

عند تشكل معقد مناعي تتنشط هذه الجزيئات تنشيطا تسلسليا يؤدي في النهاية إلى تشكل معقد الهجوم الغشائي CAM.

تبين أشكال الوثيقة (11) كيف يعمل المعقد المناعي على تنشيط المتمم وتشكل معقد الهجوم الغشائي، بينما الوثيقة (12) تبين صورة للقنوات الناتجة من معقد الهجوم الغشائي على غشاء كرية حراء.



الوثيقة (11)

- معتمدا على أشكال الوثيقة (11)، صف المراحل التي أدت إلى تشكل القنوات الغشائية المبينة في الوثيقة (12).
 حدد دور هذه القنوات في تخريب الخلية المستهدفة
- * لخص معتمدا على ما سبق عمل الأجسام المضادة اتجاه مختلف المستضدات ثم بين تلخل البالعات وعناصر المتمم في اقصاء اللاذات.

aelealū aiuo

M - Membranaire

A - Attaque

- معقد الهجوم الغشائي C = Complexe :CAM



صورة بالمجهر الالكتروني الوثيقة (12) لقنات ناتجة من تلخل معقد الهجوم الغشائي CAM في غشاء كرية حمراء غريبة

مصدر الأجسام المضادة

يتطلب غزو العضوية من طرف المستضدات عدة خطوات لإنتاج الجزيئات الدفاعية، وهذا من لحظة انتقاء الخلايا اللمفاوية إلى تركيب وإفراز الأجسام المضادة.

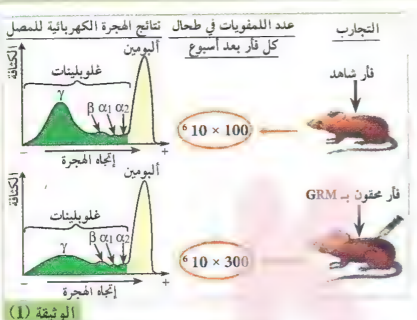
◄ فما مصدر الأجسام المضادة ؟ وكيف يتم انتقاء الخلايا عند دخول مستضد إلى العضوية ؟

مصدر الأجسام المضادة

تمثل الوثيقة (1) نتائج تجريبية أنجزت على فأرين الأول شاهد والثاني حقن بكريات حمراء للخروف، وبعد أسبوع تم إنجاز التحاليل التالية:

- تُقدير كمي لعدد اللمفاويات في طحال كل فأر.
- هجرة كهربائية لمصل كل

أما الوثيقة (2) توضح رسمين تخطيطيين لملاحظات مجهرية لخلايا أخذت من عينة لطحال الفأر الحقون.



خلية لمفاوية (س)

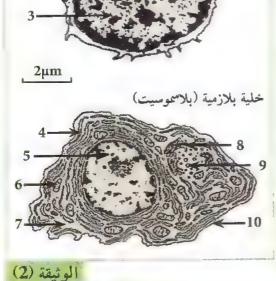
1. اعتمادا على نتائج الوثيقة (1) استخرج التغيرات الملاحظة عند الفأر المحقون بالـ GRM مقارنة بالفأر الشاهد

2. أوجد علاقة بين حقن GRM والتغيرات الملاحظة عند الفأر الحقون انطلاقا من معطيات الوثيقة (1).

3. ضع البيانات المرقمة للوثيقة (2).

4. باستغلال نتائج الوثيقة (1) وبالاعتماد على بنية الخليتين في الوثيقة (2)، اقترح فرضيتين تبين فيهما أيّ الخليتين مصدر الأجسام المضادة (الغلوبيلينات ٧) الملاحظة في الوثيقة (1) ؟

5. قدم الاستدلال الذي اعتمدت عليه لاقتراح كل



عنشأ الخلايا اللمفاوية المنتجة للأجسام المضادة

ملاحظة سريرية: لوحظ عند الثدييات أن أي خلل في نقي العظام يؤدي إلى تناقص كبير في الخلايا اللمفاوية وغالبا ما يكون متبوعا بعجز في تركيب الأجسام المضادة.

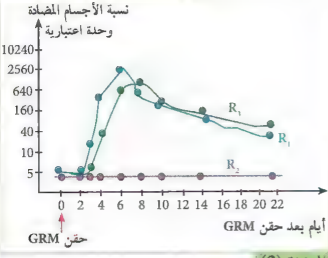
نتائج تجريبية:

المرحلة 1:

نحقن في وريد مجموعتين من الفئران 10⁸ كريات حمراء أخذت من خروف GRM حيث:

- الجموعة الأولى R: فئران شاهلة.
- المجموعة الثانية R_2 : فثران من نفس السلالة عرضت 24 ساعة من قبل للأشعة X بشلة 500 rads، وهي شلة كافية لتخريب كل خلايا نقي العظام.

المرحلة 2:



الموثيقة (3)

 \mathbb{R}_3 نعرض مجموعة أخرى من الفئران

نفس السلالة للأشعة X بنفس الشدة السابقة وبعد ساعتين نحقن في أحد أوردتها الدموية 2,4. 108 خلايا لمفاوية حية مأخوذة من فأر من نفس السلالة لم يسبق حقنه بالكريات الحمراء للخروف.

- بعد يومين تحقن الفئران R₃ بـ 10⁸ كريات حراء للخروف GRM.

الوثيقة (3) تبين نتائج قياس كمية الأجسام المضدة Anti-GRM في مصل المجموعات الثلاثة من الفئران $R_3 - R_2 - R_1$.

1. ما هي المعلومات المستخرجة من الملاحظة السريرية ؟

2. حلل نتائج المنحني، وماهي المعلومات التي يمكن استخراجها فيما يخص منشأ الخلايا المنتجة للأجسام المضادة ؟

المرحلة 3:

أ) توضح الوثيقة (4) الخطوات التجريبية المنجزة على فأر S_1



الوثيقة (4).

- علل كل خطوة من الخطوات التجريبية (1، 2، 3، 4) الموضحة في الوثيقة (4).

ب) دراسة عينات من طحال الفأر S_1 خلال الستة أيام بعد حقن التايمدين المشع مكنت من تتبع تطور الإشعاع في الخلايا اللمفاوية، والخلايا البلازمية (بلاسموسيت)، كما لوحظ تزايد في كمية الأجسام المضادة ابتداءا من اليوم السادس في المصل. النتائج موضحة في الوثيقة (5).

لسادس	اليوم ا	فحامس	اليوم ا	الرابع	اليوم	لثالث	اليوم ا	الزمن	
R	В	R	В	R	В	R	В	عدد الخلايا المشعة	ā
-+	+ +	-+	+ +		++++		+ +	كمية T المشع المدمج \dot{S}_1 المفأر \dot{S}_1	
++++		++			+			عدد الخلايا المنتجة لللأجسلم المضادة ضد الكزاز عند الفأر S ₁	

B اللب الأبيض من الطحال + إشعاع (عدد الخلايا المشعة) - غياب الإشعاع R اللب الأحمر من الطحال



رسم تخطيطي يمثل بنية جزء من الطحال

الوثيقة (5) - تسمح المعطيات والنتائج التجريبية الموضحة في الوثيقة (5) من إنجاز النص العلمي التالي:

"تنشأ الخّلايا (س) الموضحة في الوثيقة (2) (الصفحة 92)، وتنضج في نقى العظام لذا نسميها لمفاويات LB، ثم تهجر إلى الأعضاء المحيطية للجهاز المناعي (طحال وعقد لمفاوية)، بوجود المستضد تتنشط LB فتنقسم عدة انقسامات خيطية ليزداد عددها وجزء منها يتمايز ليعطي الخلايا البلازمية (بلاسموسيت) المسؤولة عن تركيب وإفراز الأجسام المضادة".

المعلومات المستخرجة تعليلها من النتائج التجريبية تنشأ وتنضج الخلايا LB في نقى العظام للأجسام المضادة.

1. بالاستعانة بالخطوات التجريبية الموضحة في الوثيقة (4) ونتائجها في الوثيقة (5) والنص العلمي، علل تهجر LB نحو الأعضاء المحيطية (طحل مثلا) المعلومات الواردة في الجدول المقابل. تتنشط بوجود مستضد 2. استخرج من جدول الوثيقة (5) تنقسم عنة انقسامات معلومة إضافية فيما يخص مقر تكاثر التمايز إلى خلايا (بلاسموسيت) المركبة والمفرز (انقسام) LB وتمايزها.

3. حدد الفرضية الصحيحة من بين

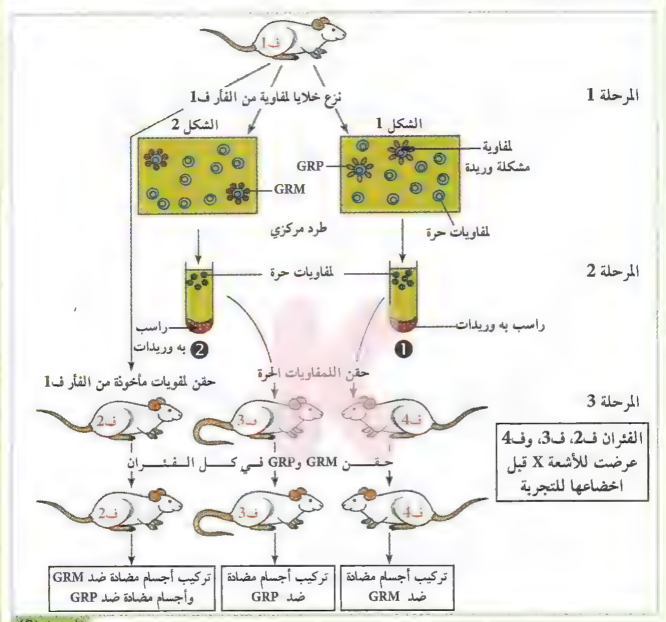
الفرضيتين المعطاة في الجزء (1-4) من الصفحة 92.

azlealū aiuč

- الطحال والعقد اللمفاوية أعضاء لمفاوية محيطية غنية بالخلايا اللمفاوية التي تلعب دورا أساسيا في التفاعلات المناعية النوعية.
- التمايز: هو التخصص حيث تكتسب الخلية خصوصية بنيوية، مثلا عند تمايز LB تتطور عندها بنيات جدملة لتتحول إلى بلاسموسيت.

3 آلية الانتقاء النسيلي للمفاويات LB -

أ) لمعرفة آلية الانتقاء النسيلي للخلايا اللمفاوية LB، نقدم نتائج تجريبية لمراحل مختلفة أنجزت على فئران مثل ما هو موضح في الوثيقة (8).



ع بالاعتماد على النتائج السابقة:

1. ماذا تمثل GRM وGRP بالنسبة للفئران ؟

2. قدم تحليلا مقارنا للنتائج التجريبية الممثلة بالشكلين (1 و2)، ماذا تستنتج؟

3. اقترح فرضية تعلل تشكّل الوريدات في كل حالة.

4. بالاعتماد على النتائج المبينة في المرحلة 3، حدد نوع الخلية

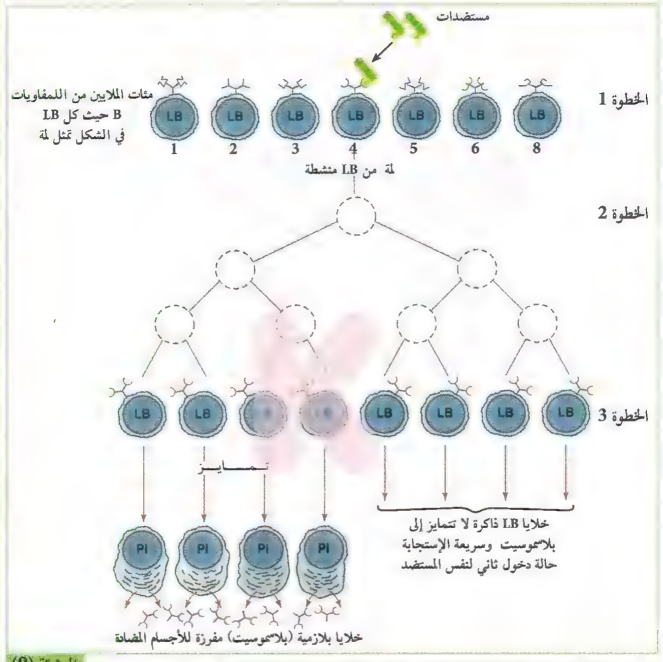
اللمفاوية المشكلة للوريدات مع التعليل. 5. علل نتائج المرحلة 3، ماذا تستنتج ؟

الوثيقة (8)

asteal caine

GRM: كريات دموية حمراء للخروف. GRP: كريات دموية حمراء للنجاج. الوريدة تشكل نتيجة تثبيت علة كريات حمراء على لمفاوية واحدة.

ب) تمثل الوثيقة (9) آلية الانتقاء النسيلي للمفاويات LB من لحظة دخول المستضد إلى العضوية حتى إنتاج الأجسام المضادة.



الوثيقة (9)

1. يؤدي التعرف على المستضد إلى إنتخاب لمة من الخلايا LB، وضح ذلك بالاعتماد على معطيات الوثيقة (9).

 مل تسمح لك هذه النتائج من التحقق من الفرضية السابقة (السؤال 3 الصفحة 95) ؟ وضح.

معلومات مفيدة

اللمة Clone: هي مجموعة من الخلايا الناتجة من نفس الخلية الأصلية ولها نفس الخصائص البنيوية والوظيفية.

* لخص في نص علمي الخطوات التي تمر بها الخلايا LB من لحظة التعرف على المستضد إلى إنتاج أجسام مضادة نوعية ؟

II- الحالة الثانية للدفاع عن العضوية

تدعى المناعة التي تتدخل فيها الأجسام المضادة بالمناعة الخلطية، وتمثل إحدى الحالتين للدفاع النوعي عن العضوية.

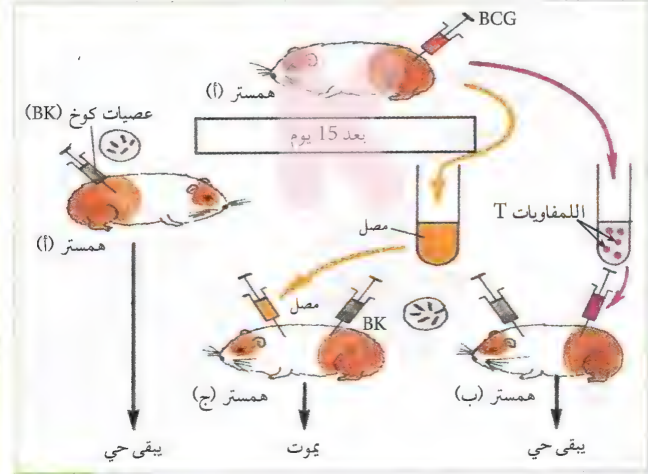
◄ فما هي العناصر المتدخلة في الحالة الثانية للدفاع عن العضوية وطريقة تأثيرها ومصدرها؟

6 blail

العناصر الدفاعية في الحالة الثانية

التعرف على عناصر الحالة الثانية للدفاع عن العضوية

لمعرفة نمط آخر من الاستجابة المناعية النوعية، نحقق التجارب الموضحة في الوثيقة (10) على حيوانات الهمستر من نفس السلالة.



الوثيقة (10)

asleal i aiui

Bacille de Calmette Guérin BCG: عصیات کوخ غیر عمرضة.

1. فسر عدم موت الحيوانين (أ وب) وموت الحيوان (ج).

2. استخرج نوع المناعة ضد السل انطلاقا من نتائج الوثيقة (10).

طرق تأثير اللمفويات LT

تبيّن في النشاط السابق وجود نوع آخر من الاستجابة تتدخل فيها خلايا لمفاوية LT وتمثل الحالة الثانية للدفاع النوعى عن العضوية.

كيف تتدخل الخلايا LT في القضاء على الخلايا المصابة ؟

🕕 التعرف والقضاء على الخلايا المصابة 🛚

المرحلة 1: تجربة:

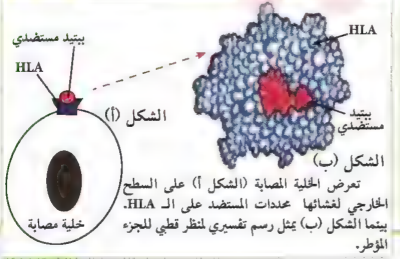
تؤخذ سلالتين من الفئران 1 و2 مختلفتي الـ CMH، تعامل السلالة 1 بفيروس LCM الذي يصيب الخلايا العصبية، بعد سبعة أيام تؤخذ خلايا لمفاوية (LT) من طحال الفأر 1 وتنقل إلى أربعة أوساط مختلفة. الشروط التجريبية ونتائجها ممثلة في جدول الوثيقة (1).

الوثيقة (2): تظهر ببتيد مستضدى مثبت على جزيئة HLA.

> 1. استخرج شروط تخریب الخلایا العصبية من طرف LT ، بمقارنة نتائج: (الوسط 1 مع 2)، (الوسط 1 مع 3)، (الوسط 1 مع 4) من الوثيقة (1). 2. تتعرف الخلايا اللمفاوية LT تعرفا مزدوجا على الخلايا المصابة فتخربها، كيف تؤكد هذا اعتمادا على جوابك السابق ومعطيات الوثيقة (2) ؟

90% من الخلايا العصبية المصابة خربت	الوسط 1: علبة بتري بها LT خلايا عصبية للفأر 1 مصابة كليوس LCM
علم تخريب الخلايا العصبية	الوسط 2: علبة بتري بها LT خلايا عصبية للفأر 1 غير مصابة
عدم تخريب أي خلية عصبية	الوسط 3: علبة بتري بها LT خلايا عصبية للفأر 2 مصابة للفيروس LCM
عدم تخريب أي خلية عصبية	الوسط 4. علبة بسري بها LT خلايا عصبية للفأر 1 مصابة بفيروس أخر

الوثيقة (1)



الوثيقة (2)

aeleal 5 aiu 5

- خلية عارضة: هي كل خلية قادرة على عرض محدد الضد على سطح غشائها مع الـ HLA يرمز لها CPA.
 - LTc: خلية لمفاوية سامة...
 - Leucémie Myéloide Chronique): اللوكيميا النخاعية المزمنة.

المرحلة 2: -

لمعرفة تأثير الممفاويات T السامة (LT_c) على الخلايا المصابة، نقدم الوثائق التالية:

الوثيقة (3) الممثلة بالشكلين (أ وب) تمثل صور مأخوذة بالمجهو الالكتروني لخلية لمفاوية سامة تهاجم خلية مصابة في أزمنة مختلفة.





صور بالجهر الإلكتروني الماسح للخلية LT_c تهاجم خلية مصابة

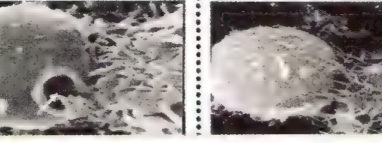
صور بالمجهر

الإكتروني النافذ للخلية _CLT

تهاجم خلية

مصابة

الوثيقة (3)



أما الوثيقة (4) فهي تمثل رسومات تخطيطية تفسيرية لمراحل إقصاء الخلية المصابة.



1. بالاعتماد على الشكليين (أ وب) من الوثيقة (3) في ز $_2$ استخرج تأثير LTc على الخلية المصابة.

2. بالاعتماد على معطيات الوثيقة (4)، فسر آلية عمل LTc المؤدية إلى تخريب الخلية المصابة.

* تدعى المناعة التي تتدخل فيها الأجسام المضادة بالمناعة ذات الوساطة الخلطية بينما المناعة التي تتدخل فيها الخلايا السامة LTc فتدعى بالمناعة ذات الوساطة الخلوية، قارن بين هذين النوعين من المناعة من حيث اقصاء اللاذات.

مصدر اللمفاويات LT

تلعب الخلايا اللمفاوية السامة LTc كما رأبها سابقا دورا أساسيا في المناعة ذات الوساطة الخلوية للقضاء على الخلايا المصابة، بينما الخلايا اللمفاوية LB تلعب دورا أساسيا في المناعة ذات الوساطة الخلطية.

◄ فما مصدر الخلايا اللمفوية السامة LTc ؟ وكيف يتم تحديد نوع الاستجابة المناعية ؟

منشأ الخلايا اللمفاوية T واكتساب كفاءتها

عمثل جدول الوثيقة (1) نتائج تجريبية أنجزت على مجموعة من الفئران، بينما الوثيقة (2) فتمثل نتائج زرع جالا حرذ لفأر عديم الغلة التيموسية طبيعيا الصورتين (أوب).



النتائح	المعالجة المنجزة على الفئران	الفئران
إشج ليحلان السفاوية B و T	عرضت الفثران للأشعة X ثم زرع لها نقي العظام	المجموعة 1
ناج للحلاب اللمفاوية B فقط	استؤصلت الغدة التيموسية لفئران ثم عرضت للأشعة X وبعد ذلك زرع لها نقي العظام	المجموعة 2
عدم إنتاج خلايا لمفاوية B و T	استؤصلت الغنة التيموسية لفئران ثم عرضت للأشعة X وبعد ذلك زرع لها الغنة التيموسية	المجموعة 3

(١) ققة ما

ما هي المعلومات المستخرجة من مقارنة النتائج التجريبية (1 مع 2) و(2 مع 3) من الوثيقة (1) ؟
 إذا علمت أن رفض الطعوم تتدخل فيه خلايا لمفاوية T، فسر إذا نتيجة الوثيقة (2).

aelealū aeuo

- الغدة التيموسية (السعترية): تقع فوق القلب وهي عضو مركزي لمفاوي، يتم فيها نضج بعض الخلايا اللمفاوية.
- الفئران عديمة الغدة التيموسية: تمتاز كذلك بغياب الشعر، الذي تتحكم فيه مورثة موجودة في الصبغي رقم 11، غير أن العلماء لم يعرفو إلى حد الآن إذا كانت صفة عديمة الشعر وغياب الغدة تعود لنفس المورثة السابقة.

و دور الغدة التيموسية في انتقاء النسائل اللمفاوية المؤهلة مناعيا

للغلة التيموسية دورا فعالا في انتقاء نسائل الخلايا T التي نشأت في نقي العظام، فكيف يتم ذلك ؟ تبرز الخلايا التيموسية ببتيدات ذاتية P على سطح غشائها رفقة الـ HLA، ومصير اللمفويات يتوقف على نتيجة تعرفها على المعقد المعروض، الوثيقة (3) تبين نتيجة هذا التعرف.

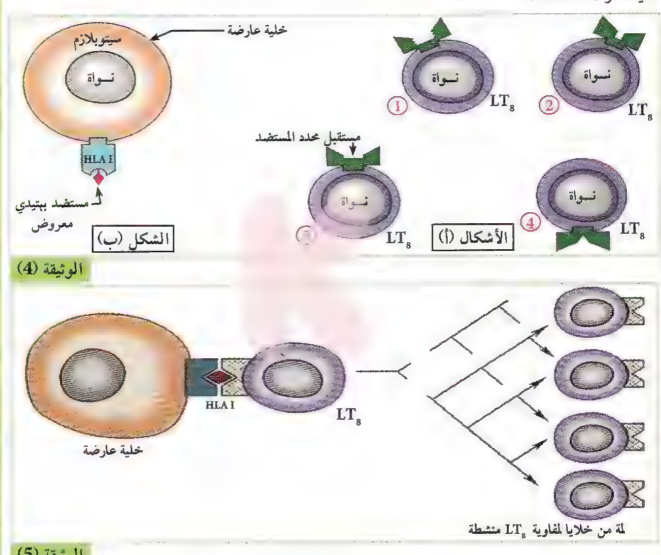


3 علاقة الببتيد المستضدي بانتخاب الخلايا اللمفاوية T

تكتسب الخلايا اللمفاوية T كفاءتها المناعية داخل الغدة التيموسية، وتصبح قادرة على التعرف على المستضدات الببتيدية الغريبة التي تعرضها خلايا الجسم المصابة أو الماكروفاج.

تمثل الوثيقة (4) الأشكال (أ) أربعة خلايا لمفاوية LT_8 لنفس الحيوان، بينما يمثل الشكل (ب) خلية مصابة عارضة للمستضد الببتيدي من نفس الحيوان السابق.

أما الوثيقة (5) فتمثل خلية لمفاوية LT_8 أثناء تعرفها على المستضد الببتيدي المقدم من طرف خلية عارضة (CPA).



الوثيقة (5)

🗢 بالاعتماد على معطيات الوثيقتين (4 و5):

1. حدد الخلية اللمفاوية من الأشكال (أ) (1، 2، 3، 4) التي يمكنها التعرف على المستضد الببتيدي المعروض من طرف خلية الشكل (ب) من الوثيقة (4)، علل.

2. حدد مصدر الخلايا اللمفاوية السامة، ثم بين مميزاتها.

 انطلاقا من معطیات الوثیقتین (4 و5) بین کیف یتم انتقاء وتشکل لمة من الخلایا LT₈.

aelealū aiuō

 LT_a المتشطة: بعضها يتمايز إلى خلايا LTc سامة والبعض الأخر يبقى ذاكرة LT_a m.

آلية تحفيز الخلايا B وT

يسمح التعرف على محدد مولد الضد من طرف الخلايا اللمفاوية بانتقاء لمة (نسيلة) من LB وLT، إلا أن تضاعف هذه الخلايا وتمايزها يحتاج إلى تحفيز.

• ماهي العوامل التي تساهم في تحفيز هذه الخلايا؟

أ) العلاقة بين الخلايا اللمفاوية:

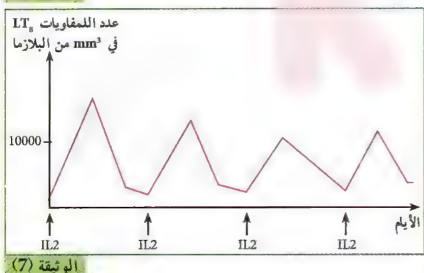
لمعرفة نوع العلاقة الموجودة بين الخلايا اللمفاوية LT_4 وLB المتحسستين (أيّ تم تعرفهما من قبل على محدد مولد الضد من نوع Z المنحل). وضعت هذه الخلايا في حجرة زراعة ماربروك Marbrook. الشروط التجريبية والنتائج مبينة بالوثيقة (6):

الخلايا المنتجة للأجسام المضادة ضد Z من 10 ⁶ من خلايا الطحال	طبيعة الخلايا اللمفاوية الموضوعة في		
060	غرفة سفلية	غرفة علوية	
960	T+B		
72	В		
1011	В	T	

		4	-] · [<u>-</u> ب
				رفة علو غرفة س	
نهٔ	وغبر	للجزيئات		غشاء	

ج) غشاء نفوذ للجزيئات وغير نفوذ 2 للخلايا. للخلايا. يحتوي وسط الغرفتين (أ-ب) مولد ضد Z. 3

الوثيقة (6)



1. حلىل نتائج الجدول. ماذا تستنتج ؟

2. هل تسمح لك نتائج التحرية 3 من جدول الوثيقة (6) باستخراج نمط تأثير اللمفاويات T على B علل إجابتك.

 $\frac{1}{2}$. من جهة أخرى أعطت نتائج تأثير حقن مادة كميائية $\frac{1}{2}$. $\frac{1}{2}$ مستخلصة من خلايا لمفاوية $\frac{1}{2}$ عند شخص

مصاب بورم جلدي النتائج الممثلة في منحنى الوثيقة (7). ما هي المعلومة الإضافية التي تقدمها نتائج المنحنى السابق فيما يخص تأثير ال $_2$. IL.

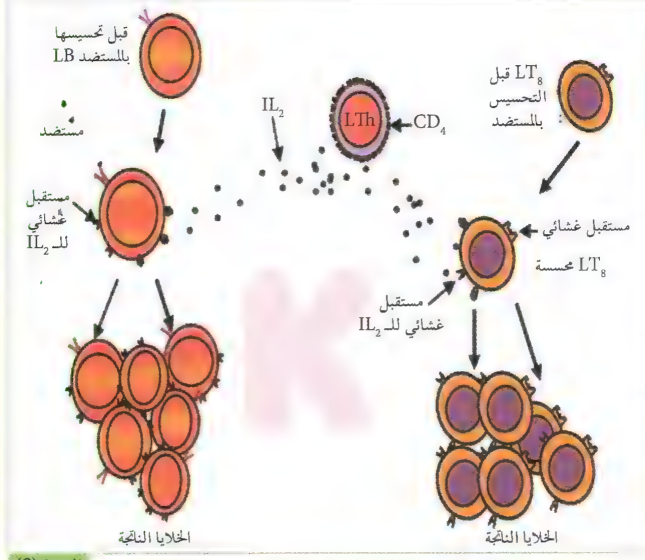
4. من خلال ما توصلت إليه في جوابك السابق علل:

- تسمية نمط الخلية LT_4 الممثلّة في التجربة بـ L المساعدة (LT_h) الناتجة من تمايز L

- تسمية الأنترلوكين LL بمادة محفزة (مبلغ كميائي)

ب) آلية تحفيز الخلايا اللمفاوية:

يلخص الرسم التخطيطي الموضح في الوثيقة (8) آلية تحفيز (تنشيط) الخلايا اللمفوية LT وLB.



الوثيقة (8)

1. ما الفرق بين الخلايا LB و LT_8 قبل وبعد التحسس ؟ 2. سم الخلايا الناتجة من تحفيز كل من LB و LT_8 .

* بالاعتماد على أجوبتك السابقة وما تقدمه لك الوثيقة (8) لخص في نص علمي آلية تحفيز الخلايا اللمفاوية LB وLT من طرف LTh.

asleati aiuo

- LT: تتعرف LT $_4$ على محدد مولد الضد المثبت على HLAII والمعروض على أغشية الخلايا العارضة، لاحتواثها على مستقبلات نوعية لماء وبعد ذلك تتكاثر بعضها يعطي LT_4 ذاكرة والآخر تتمايز إلى LTh

5 إختيار نمط الإستجابة المناعية المناسبة

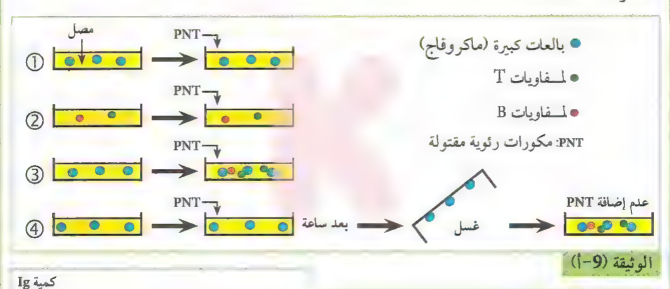
رأينا سابقا أن المناعة النوعية المسؤولة عن إقصاء الجسم الغريب (المستضد)، تكون إما خلطية (عن طريق الأجسام المضادة) أو خلوية (عن طريق الخلايا اللمفاوية LTc). كما لاحظنا الدور المحوري للمفاويات LTh في تحفيز الخلايا (LT و LT) لكن:

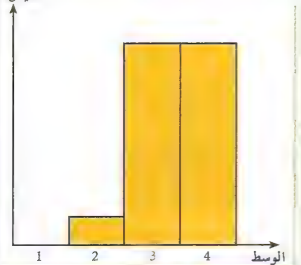
- كيف تتحسس الخلايا اللمفاوية LT وLB نتيجة دخول مستضد ؟
 - كيف يتم انتقاء وتنشيط LT₄ التي تنشط الخلايا السابقة ؟
 - أ) تحسيس الخلايا اللمفاوية LT وLB:

تجربة:

تمثل الوثيقتين (9 أ وب) الشروط التجريبية ونتائجها الممثلة في كمية الغلوبيلينات المناعية (Ig) في كل حوض بعد ملة من التجربة.

الخلايا اللمفاوية LB و LT المستعملة في التجربة أخذت من فأر سبق حقنه بالمكورات الرئوية المقتولة PNT.





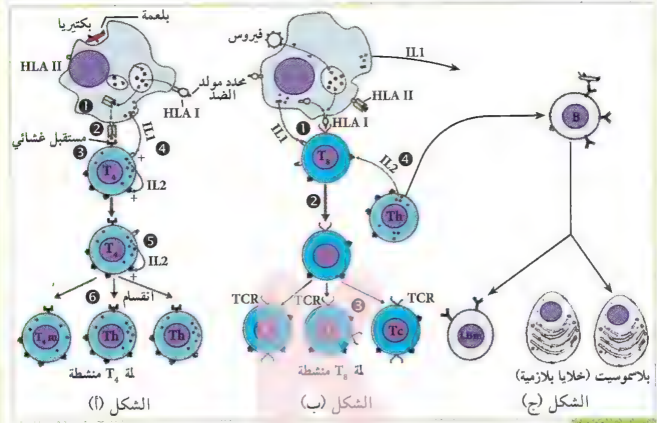
- 1. حلل النتائج التجريبية الممثلة في الوثيقة و (أوب) ؟
- 2. تسمح مقارنة نتائج التجارب 2 مع 3 في الوثيقة 9 (أ وب) بتأكيد النتائج المتحصل عليها في تجربة ماربروك. علل.
- 3. أ) ما هو الاختلاف بين التجربة 3 و4 الموضحتان في الوثيقة (9-أ).
- ب) استنتج إذا دور الماكروفاج من نتائج التجربة 4.

3

الوثيقة (9-ب)

ب) العلاقة بين اللمفاويات والبلعميات الكبيرة:

عثل الرسم التخطيطي الموضح في الوثيقة (10) العلاقة التي تربط بين الخلايا اللمفوية والبلعميات الكبيرة -الماكروفاج- والتي تفسرجزءا من التجربة 4 من الوثيقة (9).



الوثيقة (10)

ع بالاعتماد على أشكال الوثيقة (10) (أ، ب، وج):

1. حدد دور الماكروفاج في كل حالة.

2. بين دور مختلف الجزيئات التي ساهمت في التعرف على اللاذات وتشكل لمة من: LTc ،LTh ،

3. تلعب LTh دور محوري في الاستجابتين الممثلتين في الشكلين (ب وج)، اشرح ذلك.

4. إن نمط الاستجابة المناعية (خلطي أو خلوي) مرتبط بمحدد مولد الضد، علل ذلك.

* بناءا على ما تقدم في هذا موضوع بين في رسم تخطيطي تحصيلي التخصص الوظيفي للبروتينات الدفاعية.

arleali aius

- TCR: مستقبل غشائي للخلايا T (T Cell Receptor).

- IL1: مبلغ كيميائي تفرزه الخلايا العارضة.

سبب فقدان المناعة المكتسبة

يفقد الجهاز المناعي قدرته على الدفاع عن الذات نتيجة إصابة بعض خلاياه بفيروس VIH، المسبب لمرض فقدان المناعة المكتسبة السيدا (SIDA).

◄ كيف يحدث هذا الفيروس عجزاً في الجهاز المناعي ؟

الخلايا المستهدفة من طرف فيروس VIH

لمعرفة الخلايا المستهدفة من طرف هذا الفيروس نجري الدراسة التالية: المرحلة 1:

عثل الوثيقة (1) صورتين بالمجهر الالكتروني الماسح لخليتين لمفاويتين T، الشكل (أ) خلية LT غير مصابة، بينما الشكل (ب) خلية لمفاوية T مصابة بفيروس VIH. أما الوثيقة (2) فتمثل مظهر لجزء من غشاء الخلية اللمفاوية المصابة خلال فترات زمنية مختلفة من تطور الإصابة.

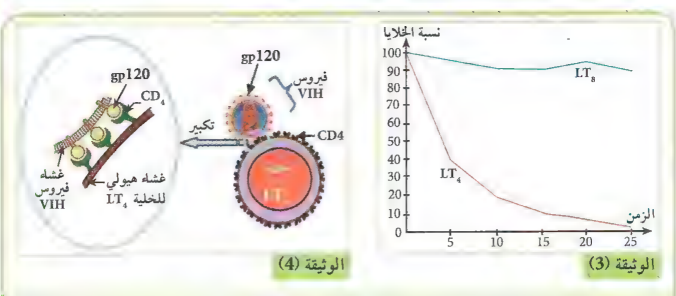


- 1. قارن بين مظهر غشاء الخلية المصابة بغشاء الخلية العادية من خلال شكلى الوثيقة (1).
 - 2. بالاعتماد على أشكال الوثيقة (2)، اشرح مظهر خلية الشكل (ب) من الوثيقة (1).

المرحلة 2:

تزرع خارج الجسم خلايا لمفاوية T_4 و T_8 مع فيروسات VIH، ونتتبع تطور نسبة هذه الخلايا، النتائج ممثلة في منحنى الوثيقة (3).

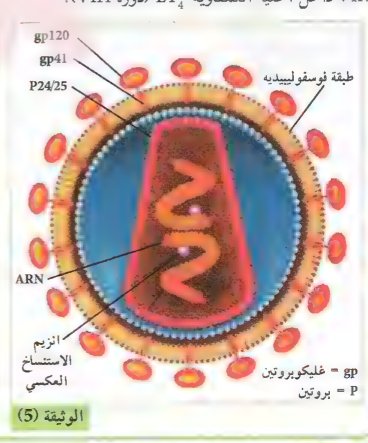
والوثيقة (4) تبين رسومات تفسيرية لصور خلايا لمفاوية بالجهر الالكتروني مزروعة مع الفيروس VIH.



- 1. حلل منحنى الوثيقة (3)، ماذا تستنتج ؟
- LT_4 للخلايا VIH للخلايا LT_4 المعلومات التي تظهرها معطيات الوثيقة (4)، علل استهداف VIH للخلايا LT_4

LT_4 تطور فیروس VIH و C_4

المرحلة 1: تمثل الوثيقة (5) رسم تخطيطي لبنية فيروس VIH، بينما الوثيقة (6) تمثل رسم تخطيطي لتطور فيروس VIH داخل الخلية اللمفاوية LT4 (دورة VIH).





- 1. بالاعتماد على الوثيقة (5) حدد المكونات الجزيئية لفيروس VIH، ثم استنتج الطبيعة الكيميائية لدعامته الوراثية.
- 2. حدد دور كل من 120 gp والـ ARN الفيروسي وإنزيم الاستنساخ العكسي في إصابة الخلية اللمفاوية LT.
- 3. صف معتمدا على المراحل الموضحة في الوثيقة (6) دورة فيروس VIH في الخلية اللمفاوية

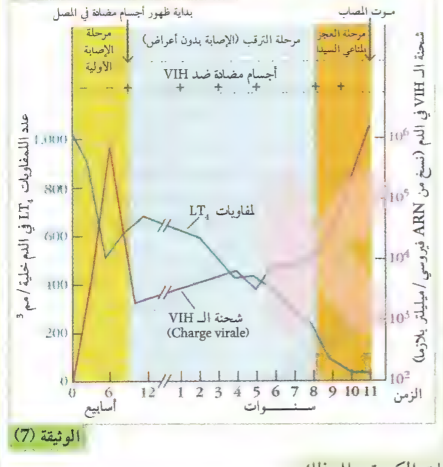
المرحلة 2:

يبقى فيروس السيدا VIH داخل اللمهاوي اللمهاوي اللمهاوي المرض (مرحلة الإصابة ما المرض (مرحلة الإصابة أعراض). ومثل منحنيي الوثيقة (7) T_4 يمثل منحنيي اللمفاوية T_4 الخلايا اللمفاوية الله VIH عند اللها الل الخلايا اللمفاوية علة سنوات دون أن تظهر على الشخص أعراض المرض (مرحلة الإصابة بدون أعراض).

 T_4 تطور الخلايا اللمفاوية وشحنة فيروس الـ VIH عند شاب أصيب بالفيروس.

1. انجز تحليلا مقارنا للمنحنيين في المراحل ج الثلاثة، ماذا تستخلص ؟ 2. استخرج من المنحنى الزمن سبب العجز المناعي. 3. إذا علمت أن فيروس

السيدا يصيب كذلك البالعات الكيبرة، علل ذلك.



* ابحث في شبكة الأنترنيت عن آخر المستجدات (بحوث) المتعلقة بمرض فقدان المناعة المكتسبة.

aelealū aiuō

- فيروس VIH: من الفيروسات الراجعة (Retrovirus) لأن مادته الوراثية هي ARN.
 - إنزيم الاستنساخ العكسي: يسمح بتشكيل الـ ADN انطلاقا من ARN.
- إنزيم الانتيغراز (الادماج): يتواجد في فيروس VIH يسمح بلمج الـ ADN الفيروسي مع IT, ADN

الحصيلة المعرفية

عثل كل فرد وحدة بيولوجية مستقلة بذاتها، إذ تستطيع عضويته التمييز بين مكونات الذات واللاذات. النشاط ①: المكتسبات القبلية

تستجيب العضوية نتيجة اختراقها من طرف أجسام غريبة برد إلتهابي تتلخل فيه بعض سوائل الجسم والبلعميات وهي استجابة مناعية لانوعية، كما تستجيب العضوية بتفاعلات مناعية نوعية حالة رفض الطعوم.

النشاط 2: الذات واللاذات

يقصد بالذات عند الفرد مجموع الجزيئات الناتجة من التعبير المورثي، التي تمثل هويته البيولوجية الخاصة به.

- بنية الغشاء الهيولي:

يبدو الغشاء الهيولي بالجهر الإلكتروني مكونا من طبقتين عاقمتين تتخللهما طبقة نيرة، سمحت الدراسات البيوكيميائية بتحديد مكوناته الكيميائية، إذ يتكون من طبقتين فوسفوليبيديتين تتخللها بروتينات مختلة الأحجام ومتباينة الأوضاع تمتاز بالحركية وعدم الإستقرار.

تنوع المكونات الغشائية واختلاف طبيعتها الكيميائية وأشكالها تكسب الغشاء منظرا فسيفسائيا أما حركيتها فتكسبه خاصية الميوعة لذا يعتبر الغشاء فسيفسائي مائع.

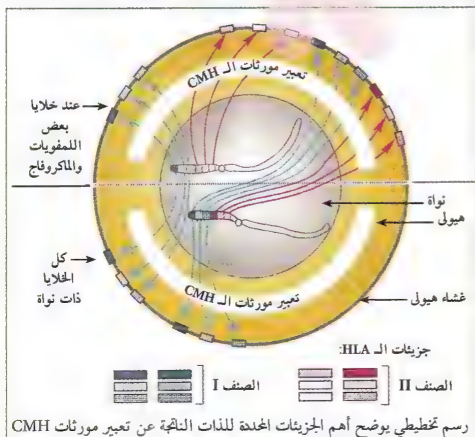
- الجزيئات الغشائية المتدخلة في التعرف على اللاذات:

تستطيع العضوية التمييز بين المكونات الخاصة بالذات والمكونات الغريبة عنها اللاذات. تحدد الذات

بمجموعة الجزيئات الخاصة بالفرد والمحمولة على أغشية خلايا الجسم وهي محدة وراثيا وتمثل مؤشرات الهوية البيولوجية وغيز منها:

نظام معقد التوافق النسيجي (CMH):

تحمل أغشية خلايا الجسم ذات نواة جزيئات ذات طبيعة غليكو بروتينية تعرف بجزيئات الـ HLA والناتجة عن التعبير المورثي لمختلف مورثات معقد التوافق النسيجي CMH.



توجد هذه المورثات في الصبغي رقم 6 عند الإنسان وتتميز بـــ

- مجموعة من المورثات مرتبطة ومتقاربة جدا.
- كل مورثة لها عدة أليلات ولا توجد سيادة بينها.

إن المميزات التي تختص بها مورثات الـ CMH هي التي تفسر أحادية الفرد بيولوجيا، وبالتالي تنوع الـ HLA بين الأفراد، مما يفسر رفض الطعوع المزروعة.

تصنف جزيئات الـ HLA إلى صنفين:

- الصنف I: يتواجد على سطح غشاء كل خلايا الجسم ذات نواة.
- الصنف II: يتواجد على سطح بعض الخلايا اللمفاوية والبلعميات الكبيرة.

2. مؤشرات الزمر الدموية:

لا تحتوي الكريات الحمراء على جزيئات الناتجة عن تعبير مورثات الـ CMH بل تحتوي على محددات خاصة وهي جزيئات غشائية تحدد الزمر الدموية ABO وعامل الريزوس.

تحديد الجزيئات المحددة للزمرة ABO:

توجد الجزيئات المحددة للزمر ABO على سطح غشاء الكريات الدموية الحمراء وهي ذات طبيعة سكرية مرتبطة بجزء غير سكري.

تتميز الزمر الدموية مهما كانت باحتوائها على جزيئة قاعدية تتكون من سكر قليل التعدد به خمس وحدات من السكريات البسيطة.

الزمر الدموية المختلفة تعود إلى ربط وحدة سادسة بواسطة إنزيم نوعي بسكر الغلاكتوز الطرفي للجزيئة القاعدية، وعليه فنوع السكرالسادس هو المميز لكل زمرة دموية.



الزمر الدموية محددة وراثيا، ويشرف على ذلك مورثة متواجدة على الصبغي رقم 9 تتميز بما يلي:

- الله الله الله الله A, B, O
- لا توجد سيادة بين A و B لكن كلاهما سائدتان على O.

يمكن التمييز بين مختلف الزمر حسب الجدول التالي:

الأجسام المضادة	المستضدات	الزمرة
ضد B	A	A
ضد A	В	В
لا شيء	A + B	AB
ضد A وB	لا شيء	0

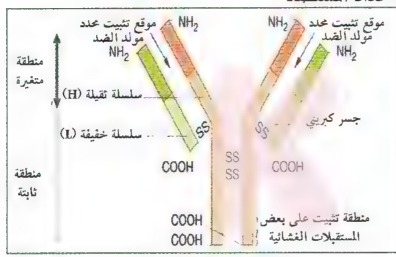
تحديد الجزيئات المحددة للريزوس: تحتوي بعض الكريات الحمراء على جزيئات بروتنية غيز الأفراد موجبو الريزوس ويشرف عليها مورثة متواجدة في الصبغي رقم 1 عند الإنسان ولها أليلين.

النشاط 3: طرق التعرف على محداد المستضد

يسبب دخول جزيئات غريبة في بعض الحالات إلى العضوية إنتاج مكثف لجزيئات تختص بالدفاع عن الذات تدعى الأجسام المضادة.

ترتبط الأجسام المضادة نوعيا مع المستضدات التي حرضت انتاجها مشكلة معقدات مناعية وتدعى المناعة التي تتدخل فيها الأجسام المضادة بالمناعة ذات الوساطة الخلطية.

. الأجسام المضادة: جزيئات ذات طبيعة



بروتينية تنتمي إلى مجموعة الغلوبيلينات المناعية من نوع Y (Ig).

يتكون الجسم المضاد من أربعة سلاسل بيبتيدية، سلسلتان خفيفتان وسلسلتان ثقيلتان. تتصل السلاسل الثقيلة بواسطة الثقيلة بالسلاسل الخفيفة عن طريق جسور ثنائية الكبريت. كما تتصل السلاسل الثقيلة فيما بينها بواسطة جسور ثنائية الكبريت. تحوي كل سلسلة من سلاسل الجسم المضاد على منطقة متغيرة (موقع تثبيت محدد مولد الضد) ومنطقة ثابتة يمكنها التثبت على البالعات.

النشاط @: المعقد المناعي

علك الجسم المضاد موقعين لتثبيت المحددات المستضدية تشكلهما نهايات السلاسل الخفيفة والثقيلة للمناطق المتغيرة. يرتبط الجسم المضاد بمحددات المستضد ارتباطا نوعيا (لوجود تكامل بنيوي) في موقع التثبيت ويشكلان معا المعقد المناعي (جسم مضاد – مستضد).

يؤدي تشكل المعقد المناعي إلى إبطال مفعول المستضد ليتم بعدها التخلص منه عن طريق ظاهرة البلعمة.

تتم عملية بلعمة المعقد المناعي على مراحل:

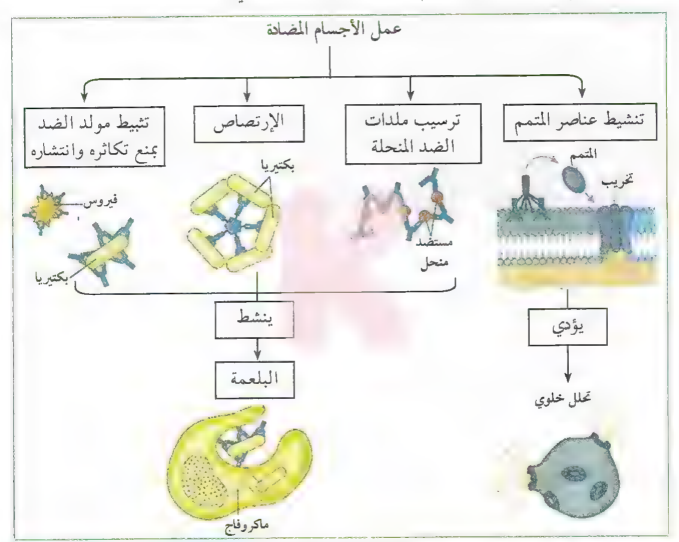
- يتثبت المعقد المناعي على المستقبلات الغشائية للبلعميات الكبيرة بفضل التكامل البنيوي بين هذه

المستقبلات وبين موقع تثبيت خاص يوجد في مستوى الجزء الثابت للجسم المضاد.

- يحاط المعقد المناعي بثنية غشائية (أرجل كاذبة) مشكلة حويصل إقتناص يُحوي المعقد المناعي، يخرب المعقد المناعي المناعي بالانزيمات الحالة التي تصبها الليزوزومات في حويصلات الاقتناص.

تنشيط عناصر المتممة: تشكّل المعقد المناعي يؤدي إلى تنشيط قطعة من عناصر المتممة فترتبط الموقع الفعال الموجود على الجسم المضاد منه يتنشط معقد الهجوم الغشائي CAM المسؤول عن فتح قنوات بأغشية الخلايا الغريبة مما يؤدي إلى موتها بالتحلل.

الشكل التالي يلخص عمل الأجسام المضادة ومصير المعقد المناعي:



النشاط 6: مصد الأجسام المضادة

تنتج الأجسام المضادة من طرف الخلايا البلازمية التي تتميز بحجم كبير وشبكة هيولية كثيفة وجهاز كولجي متطور...

تتشكل الخلايا اللمفاوية LB في نخاع العظام وتكتسب كفاءاتها المناعية فيه بتركيب مستقبلات غشائية عبارة عن أجسام مضادة.

يؤدي تعرف الخلايا اللمفاوية LB على المستضد إلى انتخاب لمة من الخلايا اللمفاوية LB تمتلك مستقبلات غشائية متكاملة بنيويا مع محددات المستضد.

يطرأ على الخلايا اللمفاوية LB المنتخبة والمنشطة انقسامات بعضها يتمايز لتظهر خلايا بلازمية (بلاسموسيت)، تنتج وتفرز الأجسام المضادة، والآخر يعطى LBm (لها دور في حفظ المناعة)

يتم التخلص من الخلايا المصابة أو خلايا الطعم باستجابة مناعية ذات وساطة خلوية، تتدخل فيها خلايا LTc فتقوم LTc السامة، تتعرف الخلايا اللمفاوية السامة على المستضد النوعي بواسطة مستقبلات غشائية TCR فتقوم بحلها.

النشاط 6: طرق تأثير اللمفويات LTc

يثير تماس الخلايا اللمفاوية LTc السامة مع الخلايا المصابة إفراز بروتين البرفورين الذي يكون قنوات على مستوى غشاء الخلية المستهدفة مع بعض الأنزيات الحالة. يشكل البرفورين قنوات على غشاء الخلايا المصابة مؤديا إلى انحلالها (أنظر الوثيقة المقابلة).

النشاط @: مصدر اللمفويات LT

تنتج الخلايا اللمفاوية LTc السامة من تمايز صنف من الخلايا اللمفاوية: الخلايا التائية LT_g الحاملة لمؤشر CD_g.

تنشأ الخلايا اللمفاوية في نخاع العظام وتكتسب كفاءاتها المناعبة بتركيب مستقبلات غشائية نوعية في الغلة التيموسية وتسمى بالـ LT.

يتم انتخاب الخلايا اللمفاوية المتخصصة ضد بيبتيد مستضدي عند تماس هذه الأخيرة مع الخلايا المقدمة له (CPA).

تتكاثر الخلايا اللمفاوية المنتخبة وتشكل لمة من الخلايا اللمفاوية LT_8 تمتلك نفس المستقبل الغشائي التائي، يتمايز بعضها LT_8 m والآخر يبقى LT_8

- تحفيز الخلايا LT وLB: تتنشط الخلايا LT

و LB ذات الكفاءة المناعية بعد تعرفها على مولد الضد بواسطة مبلغات كيميائية هي الآنترلوكينات المفرزة من طرف الخلايا اللمفاوية ${
m LT}$ المساعدة (الناتجة عن تمايز الخلايا ${
m LT}_4$ المتخصصة)، فتتكاثر وتتمايز إلى خلايا بلازمية وخلايا سامة حسب نوع الخلية.

لا تؤثر الأنترلوكينات (IL2) إلا على اللمفاويات المنشطة أي اللمفاويات الحاملة للمستقبلات الغشائية الخاصة بهذه الأنترلوكينات والتي تظهر بعد الاتصال بالمستضد.

- اختيار غط الاستجابة المناعية المناسبة: تحمل أغشية الخلايا محددات الذات من الصنف 1 والصنف 2

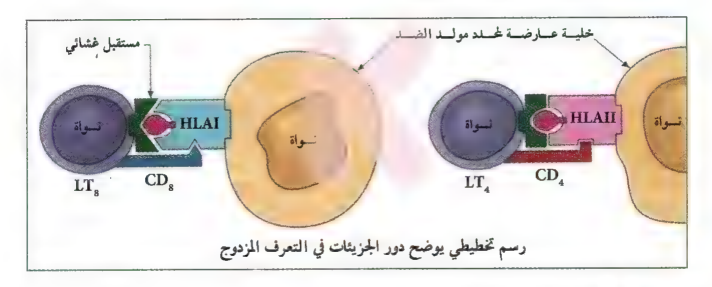


صور بالجهر الالكتروني لغشاء خلية مستهدفة بعد تأثير البرفورين



والتي تقوم بتقديم محدد المستضد وتنشيط الخلايا اللمفاوية كالبالعات الكبيرة، والتي تقوم بعد التعرف على HLA المستضد باقتناصه وهدم بروتيناته جزئيا ثم تعرض بعض بيبتيداته على سطح أغشيتها مرتبطا بـ: LT يكون انتقاء نسائل من الخلايا LT أو LT (وبالتالي نمط الاستجابة المناعية مرتبطا بمحدد المستضد) بحيث: البيبتيدات الناتجة عن البروتينات داخلية المنشأ (بروتينات فيروسية، بروتينات الخلية السرطانية) تقدم على سطح أغشية الخلايا العارضة مرتبطا بجزيئات LT من الصنف LT إلى الخلايا LT التي تحمل مؤشرات الخلايا التائية القاتلة LT ويكون تنشيط هذه الخلايا مضاعف:

- تنشط أولا من طرف الخلايا العارضة عن طريق الأنترلوكين 1.
- تنشط في المرحلة الثانية من طرف الخلايا المساعدة LTh النوعية لهذا المستضد عن طريق الأنترلوكين 2.
 البيبتيدات الناتجة عن البروتينات المستدخلة (خارجية المنشأ) تقدم مرتبطة أساسا بجزيئات HLA من الصنف 2 إلى الخلايا المساعدة التي تحمل مؤشرات من نوع CD₄.
- الخلايا LTh المساعدة المنشطة عن طريق الأنترلوكين I (IL1) تنشط بدورها الخلايا LB النوعية لنفس المستضد.
 - الأنتر لوكينات عبارة عن بروتينات سكرية.



النشاط (النشاط الكتسبة

يهاجم فيروس فقدان المناعة البشري (VIH) الخلايا اللمفاوية المساعدة ${\rm LT_4}$ والبلعميات الكبيرة وبلعميات الأنسجة وهي خلايا أساسية في التعرف وتقديم المستضد إلى جانب تنشيط الاستجابات المناعية، لذا يتناقص عدد الخلايا المساعدة ${\rm TCD4}$ في مرحلة المرض إلى أقل من ${\rm 200}$ خلية / ملم ${\rm 100}$.

تبدو أغشية الخلايا المساعدة غير مستوية عليها تبرعمات عديدة وهو مظهر نمطي للخلايا المصابة بالفيروسات.

معلومات قيمة لباحث ومختص في المناعة

كر بقلم البروفسور كمال صنهاجي

البروفسور كمال صنهاجي يحمل عدة شهادات منها:

- شهادة دكتوراه (درجة ثالثة) في علم المناعة الصيدلانية.

- شهادة دكتوراه دولة تخصص علم المناعة.

وهو أستاذ جامعي في العلوم البيولوجية وعلم الخلية.

"E. Herriot, Lyon" باحث ومدير مخبر العجز المناعى بمستشفى



يعرضنا المحيط إلى أنواع كثيرة من العوامل الجرثومية المسببة للعدوى

والمتمثلة في الفيروسات، البكتريا، الفطريات، والطفيليات. يمكن لهذه العوامل إن لم يسيطر ويقضى عليها، أن تتكاثر وتسبب إصابة العضوية نتيجة ذلك. بفضل الاستجابات المناعية عند الشخص العادي، أغلب الاصابات تكون محددة في الزمن وقليلة الضرر بالعضوية. إن غاية الجهاز المناعي هو السماح للجسم بالمحافظة على تماسك الخلايا والأنسجة التي تكونه وضمان وحدته وذلك بإقصاء لمكوناته الخاصة التالفة من جهة ومن جهة أخرى، إقصاء المواد الغريبة والعناصر الجرثومية أو المعدية التي يتعرض لها.

من مفاتيح العمل الجيد للجهاز المناعي، القدرة على التمييز (التعرف) بين المكونات الطبيعية للجسم (الذات) والتي يجب أن تحظى بتسامح مناعي، وبين العوامل المرضة (اللاذات) أو المكونات التالفة من العضوية (الذات المتغيرة) والتي يجب إقصاؤها.

تم انتهاج استراتيجيتين مختلفين أثناء تطور العضويات لتأمين هذه الوظيفة:

- الأولى (عند النباتات والكائنات الأولية) وتعتمد على المناعة الطبيعية، كخط دفاعي أول.

- الثانية (عند الفقاريات) وهي تعتمد على المناعة المتكيفة أو النوعية.

عندما لا تجدي المناعة الطبيعية نفعا تتنشط المناعة المتكيفة وذلك بتوفير عوامل نوعية (بروتينات مثل الأجسام المضادة، لمفويات T والسيتوكينات) القادرة على إقصاء العامل المعدي.

بعد ذلك، يحتفظ الجهاز المناعي لعدة سنوات، وأحيانا العمر كله، بهذه الإصابة في الذاكرة المناعية. تتنشط هذه الذاكرة على شكل دفاع نوعي كلما عاود نفس العامل المعدي الظهور. يرتكز التلقيح على هذا المبدأ، ألا وهو تحريض الذاكرة المناعية، وهكذا نرى أن أهم عاملين في المناعة النوعية يتمثلان في النوعية والذاكرة. أما بخصوص المناعة الطبيعية، فهي تتم عن طريق مجموعة من الخلايا (تتمثل أساسا في الماكروفاج، والخلايا متعددة النواة والقالدات الطبيعية NK) وعوامل منحلة (تتمثل أساسا في المتمم والكيموكينات les chimiokines) وهي التي تؤدي إلى رد فعل إلتهابي.

غاية الجهاز المناعي أيضا تتمثل في التعرف على المستضدات ويترجم ذلك إلى استجابة مناعية متكيفة للقضاء على مصدر المستضد. لمواجهة العوامل الممرضة (المستضدات)، وتتم الإستجابة المناعية بطريقتين:

- عندما توجّه الإستجابة المناعية النوعية ضد عوامل ممرضة توجد داخل الخلابا (داخلية المنشأ مثل

الفيروسات) تكون الإستجابة المناعية خلوية بتدخل خلايا LT.

- وتوجه الاستجابة المناعية النوعية الخلطية ضد الجراثيم الموجودة خارج الخلايا (خارجية المنشأ) وتتم بواسطة الأجسام المضادة التي تفرزها LB المنشطة أو البلاسموسيت.

غالبية الإستجابات المناعية تتطلّب ردود فعل الخلايا LB و LT أو LT أو LT أو LT أو LT معا. وهذا بفضل ظاهرة التعاون (effet helper) بين هذه الخلايا، يتم هذا التعاون كذلك بعرض محددات المستضدات على سطح غشاء الخلايا بفضل جزيئات الـ HLA من الصنف I أو II الناتجة عن التعبير المورثي لمعقد التوافق النسيجى I.

تتسبب إصابة الجهاز المناعي بفيروس VIH في ظهور أحد أمراض النقص المكتسب للمناعة (SIDA ou syndrome de l'immunodéficience acquise).

ينتقل فيروس VIH عن طريق الإتصالات الجنسية، عن طريق الدم (إبر، تبادل الحقنات بين المدمنين، نقل الدم بدون كشف مسبق)، أو عن طريق الأم الحامل المصابة إلى الطفل عبر المشيمة خلال الوضع أو عن طريق الرضاعة. ولا توجد طرق أخرى للعدوى ثابتة حاليا. إن التشخيص الروتيني للإصابة بفيروس نقص المناعة يرتكز على البحث عن أجسام مضادة ضد VIH بتقنية ELISA والمؤكدة بتقنية western-blot.

وفي بعض الحالات إيجاد الفيروس يكون بالبحث عن المورثات الفيروسية أو الـ ARN الفيروسي في البلازما والخلايا باستعمال تقنية التضخيم الإنزيمي (PCR (polymerase chain reaction).

إن فيروس النقص المكتسب للمناعة يتثبت بفضل جزيئة 120 على الخلايا التي تحتوي مستقبلات CD4 (خاصة بالخلايا إلى Ep12) ويدخل في الخلية المستهدفة بفضل جزيئة الغليكوبروتينية 41 gp41 وبما أنه من الفيروسات الراجعة (القهقرية) فهو يحوّل اله ARN الخاص به إلى ADN فيروسي بفضل إنزيم الإستنساخ العكسي. بعد ذلك يدخل اله ADN الفيروسي داخل نواة الخلية المستهدفة ويندمج مع ADN الخلية، هذا اله ADN المدمج (ADN proviral) قد يبقى كامنا أو يعبّر عن نفسه ويؤدي إلى دورة إنتاجية.

خلال تنشيط الخلايا تركّب المورثات الفيروسية الـ ARNm الذي يترجم إلى بروتينات فيروسية، تنتقل هذه الأخيرة نحو الغشاء السيتوبلازمي وتُحرّر بالتبرعم. إذا كانت هذه الدورة الانتاجية للفيروس كثيفة أو قوية فإنها تنتهي بالقضاء على الخلية المستهدفة. وأهم حدث بيولوجي يلاحظ، يتمثل في التناقص التدريجي لعدد اللمفويات ${\rm LT}_4$ وتزايد الشحنة الفيروسية. إن هذا التضاعف الفيروسي المكثف قد ينجم عنه طفرات وظهور فيروسات طافرة (VIH mutant)، لأن الفيروس يتميز بقابلية كبيرة لتحوّل المورثات، وتكون نتيجة هذه التحوّلات عدم نجاعة الأجسام المضادة المنتجة من طرف المصاب وكذا الأدوية المضادة للفيروسات. وهكذا فإن الجهاز المناعي المعطوب يترك مكانا لظهور مرض السيدا الذي يتميز أولا بانتفاخ العقد اللملفاوية ثم ظهور إصابات ناتجة عن الجراثيم الانتهازية، أورام، حالات عصبية.

إن طرق العلاج الحالية (متعددة العلاجات) تهدف إلى السيطرة على الانتشار الفيروسي بكبت بعض الأنزيمات الفيروسية (أنزيم الاستنساخ العكسي والبروتياز). واللقاحات التجريبية الحالية المضادة للـ VIH لم تجد نفعا بسبب الطفرات المتعددة للـ VIH.

إن العلاج التجريبي بالمورثات المضاد لفيروس السيدا (thérapie génique expérimentale anti-VIH) الني يرتكز على تضليل الفيروس يفتح أفاقا واعدة لمحاربة هذا الفيروس البروفسور كمال صنهاجي

أستثمر معارفي وأوظف قدراتي

التمرين 1

يعاني الطفل الممثل في الوثيقة (1) بحالة مرضية نتج عنها انتفاخ في بعض العقد الأمر الذي تطلب إجراء بعض التحليلات الطبية الوثائق التالية تمثل بعض نتائجها:

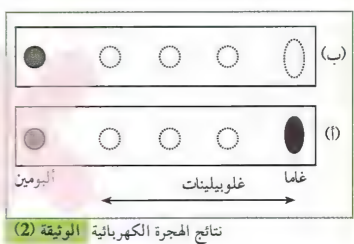
الوثيقة (1): طفل مصاب تبدو عقده اللفوية منتفخة.

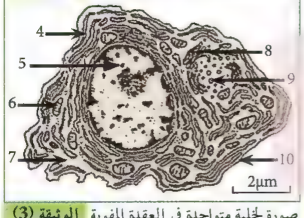
الوثيقة (2): نتيجة الهجرة الكهربائية لمصل الطفل المصاب (أ) مقارنة بمصل شخص غير مصاب.

الوثيقة (3): صورة لأحد الخلايا المتواجدة في العقد اللمفوية.



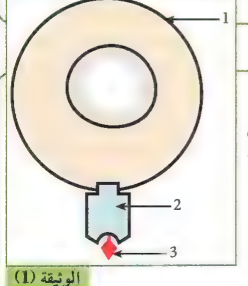
طفل مصاب الوثيقة (1)





صورة لخلية متواجلة في العقلة المفوية الوثيقة (3)

- بعد وضع البيانات المرقمة في الوثيقة (3) وباستغلال منهجي للوثائق واعتمادا على معلوماتك بين أن هذه الأعراض ناتجة عن استجابة مناعية نوعية خلطية ؟



التمرين 2 .

الخلايا اللمفوية للشخص س المنع ضد الزكام لا تقضي على خلايا جسمية للشخص ع مصابة بنفس فيروس الزكام. لمعرفة ذلك نستعرض الوثائق التالية:

الوثيقة (1): تظهر خلية عارضة مصابة بفيروس.

الوثيقة (2): تبين النتائج التجريبية.

	تخرب الخلايا الجسمية المصابة	خلايا جسمية مصابة بفيروس الزكام للشخص س مزروعة مع خلايا لمفوية لـ س	التجربة 1
ä	عدم تخرب الخلايا الجسميا للشخص ع المصابة	خلايا جسمية مصابة بفيروس الزكام للشخص ع مزروعة مع خلايا لمفوية للشخص س	التجربة 2

1. ضع البيانات المرقمة. 2. باستغلال نتائج الوثيقتين (1 و2) اشرح الوضعية المطروحة في التمرين.

الوثيقة (2)

التمرين 3

ظهرت اضطربات خطيرة على صحة أحد الأقارب، تتمثل في ظهور عدة أورام مرفوقة بارتفاع درجة حرارة جسمه.

فنصحته بإجراء فحوصات طبية مركزة، نتائج لفحوصات كانت كما

الشكل (1) (2) الشكل الوثيقة (1)

بينت التحاليل الدموية وجود

أجسام مضادة خاصة ضد gp120 يسمى هذا النوع من المصل بالمصل الموجب، يدل على إصابة الشخص بفيروس.

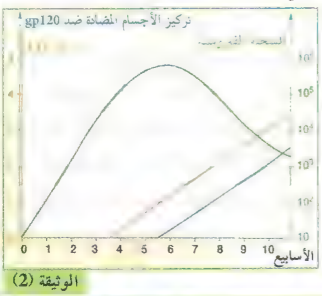
- بين الفحص المجهري لعينات مأخوذة من العقد اللمفاوية المنتفخة للعنق عدد كبير من الخلايا المبينة في الشكل (1) التي تتطور وتتحول إلى الخلايا المبينة في الشكل (2) من الوثيقة (1).

> 1. حدد ما تمثله جزيئات gp120 بالنسبة للعضوية المصابة، ثم وضح برسم عليه كافة البينات بنية الجسم المضاد ضد gp120.

> > 2 تعرف على الخلايا المبينة بالوثيقة (1) ؟

3 حدد العلاقة بين البنيات التي ظهرت في خلية الماء الشكل (2) ووظيفتها ؟ اقترح تفسيرا لزيادة حجم العقد اللمفاوية.

أراد الطبيب المشرف على هذا المريض أن يتعمق الما أكثر لتأكيد سبب مرضه، فقام باجراء تحاليل نتائجها مبينة في منحنى الوثيقة (2).



1. هـل هـذه النتائج المبيئة في المنحنى تؤكد سبب نوع الإصابة، وضح ذلك بالاعتماد على نتائج الوثيقتين (1 و2).

2. بناءا على معلوماتك سم مرحلة المرض، ثم فسر النتائج الملاحظة بعد الأسبوع السادس من الإصابة.

للخلايا اللمفاوية ${
m LT_4}$ لها مستقبلات غشائية نوعية تسمح بتثبيت ودخول فيروس السيدا داخل الخلية ${
m LT_4}$ من بين العلاجات المقترحة للتخلص من فيروس السيدا هو حقن عدد كبير من ${
m LT_4}$.

التمرين 4

أ) تظهر على بعض الأشخاص أمراض سرطانية. تتدخل العضوية لمكافحة هذه الخلايا السرطانية.

التجربة التالية تبين شروط ونتائج تجريبة:

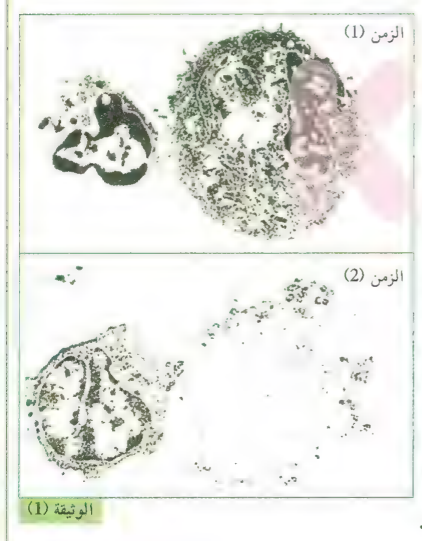
نحقن خلايا سرطانية لفأر. بعد أسبوعين ننزع منه مستخلص طحالي من جهة، ومن جهة أخرى كمية من المصل، ونضع كل منهما في أنبوب اختبار مع خلايا سرطانية على التوالي.

الوثيقة (1) تبين صورة بالجهر الإلكتروني لعينة مأخودة من الأنبوب الأول في زمنين مختلفين ز1 وز2.

1. حلّل هذه النتائج محددا نوع الاستجابة المناعية.

 بواسطة رسومات تخطيطية واضحة فسر النتائج الملاحظة في الوثيقة (1).

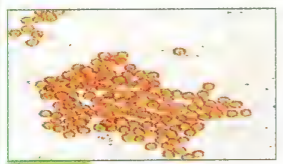
3. بين بمخطط تدخل الجزيئات الدفاعية من لحظة ظهور الخلايا السرطانية إلى ظهور النتائج الموضحة في الوثيقة (1).



تعرض شخص لحادث أدى به إلى فقدان كمية من دمه فأصبح بحاجة ماسة إلى الدم لانقاذ حياته من الخطر فأجريت الدراسات التالية على دم مجموعة من الأشخاص:

- مزج قطرة دم شخص مع مصل شخص آخر على صفيحة زجلجية يؤدى إلى ارتصاص الكريات الدموية الحمراء مثل ما توضحه الوثيقة (1)

الجدول الموضح بالوثيقة (2) يبين نتائج مزج دم مع مصل له 10 أشخاص (الحالات التي يحدث فيها الارتصاص نرمز لها بإشارة (+) والخانات الفارغة تمثل خليط متجانس).



الوثيقة (1)

10	9	8	7	6	5	4	3	2	1	/ المصل
10			·							کریات حمراء
+	+	+	+	+	+		+	+		1
+	+	+		-+	+					2
+'	+	+		+	+					3
+	+	+	+	+	+		+	+		4
										5
+		+	+		-		+	+		6
+	+	+		+	*				/	7
										8
+		+	+		+		+	+		9
										10

الوثيقة (2)

- 1. فسر ظاهرة الارتصاص المبينة بالوثيقة (1) ؟
- 2. حدد الأشخاص الذين لديهم دم متماثل في الخواص؟

تحتوي الكريات الدموية الحمراء للشخص 2 على سطحها مولدات الارتصاص A في حين الكريات الحمراء للشخص 6 تدعى A وزمرة الشخص 6 أمنه زمرة دم الشخص 2 تدعى B. تدعى B.

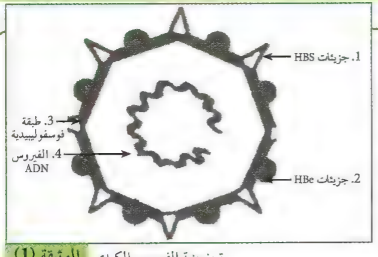
- أ- كيف يمكن تفسير ارتصاص الكريات الحمراء للشخصين 2 و6 من طرف مصل الشخص 5 ؟
 ب- ماذا تقول عن مصل الشخصين 2 و6 ؟
- ج- الشخص 5 له زمر O والفرد I من زمرة AB هل يحملون أجسام مضادة A أو B، علل الإجابة معتمدا على نتائج الجدول P
- B_0 A. بين في جدول مولدات ارتصاص الموجودة على الكريات الدموية الحمراء لكل الزمر الدموية (A و B_0 O) وخواص المصل.
 - 4. إذا علمت ان الشخص المصاب من زمرة O ما هو اللم المناسب له ؟ علل.

مخطط تحصيلي عثل المخطط التحصيلي التالي آلية الدفاع عن العضوية ودور البروتينات المناعية فيها.

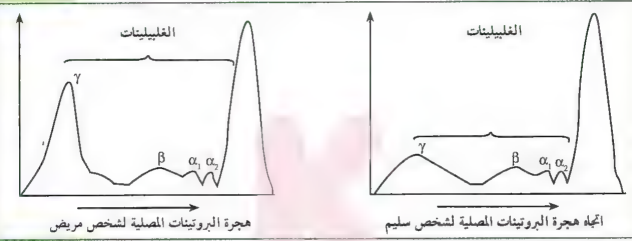
خلية عارضة خلية عارضة مرحلة مستقبلات غشائية الانتقاء انتقاء LT انتقاء LT₈ انتقاء LB التسيلي للمفاويات تكاثر وتمايز تكاثر وتمايز تكاثر وتمايز IL₂ مرحلة التكاثر والتمايز LT₈ m, LTc LT₄ m₂ LTh LBm داخل العقد اللمفاوية أو الطحال ر أجسام مضادة حرة LTc خلية مصابة مرحلة التنفيذ بالعات كبيرة بلعمة

التمرين 6

تستعمل العضوية عند الإصابة بفيروس الإلتهاب الكبدى عدة آليات لاقصائه. الوثيقة (1) تبين بنية مبسطة للفيروس، أما الوثيقة (2) تبين نتائج فصل البروتينات المصلية بواسطة تقنية الهجرة الكهربائية لشخص سليم وآخر مصاب بالإلتهاب الكبدي.



تبين بنية الفيروس الكبلي **الوثيقة (1)**



تستعمل تقنية الانتشار المناعي على الهلام الأظهار تخصص الاجسام المضادة اتجاه الوثيقة (2) مولدات الضد، تتم خطوات التقنية حسب

صفيحة زجاجية و الخفرة (1) تلوبولينات γ للمريض / الحفرة (1) تلوبولينات γ للمريض / الحفرة (2) علول القطع الغشائية الخفرة (2) علول القطع الغشائية الحفرة (3) محلول القطع HBe الوثيقة (3)

إحداث حفر في مادة الهلام (الجيلوز) وتوضع في كل حفرة إما أجسام مضادة أو موليدات الضد الوثيقة (3) تبين شروط ونتائج التجربة.

2. فسر برسومات تخطيطية النتائج المبينة الفيروسية HBS في الوثيقة (3).

لمعرفة نوع التفاعل الذي يقصى الفيروس نحقق التجارب التالية:

التجربة 1: نستخلص بلعميات كبيرة (ب1) من عضوية شخص مصاب بالإلتهاب الكبدي ومن جهة أخرى نستخلص بلعميات كبيرة (ب2) من عضوية التوأم الحقيقي للشخص السابق غير مصاب بالإلتهاب الكبدي توضع هذه الخلايا في أوساط الزرع مع خلايا لمفاوية (T وT). الشروط التجريبية ونتائجها يبينها جدول الوثيقة (4).

5	4	3	2	1	نوع الخلايا
LB + LT + 2ب	بLB + LT + 1	LB + LT	با + LB	با + LT	الخلايا المزروعة
لا توجد	عديلة	لا توجد	لا توجد	لا توجد	عدد الخلايا البلازمية

الوثيقة (4)

- 1. حلل نتائج الوثيقة (4)، وماذا تستخلص؟
- 2. ما هو الدور التي قامت به البلعميات الكبيرة (ب1) ولم تقم به (ب2)، علل الجواب.

التمرين 7

سأل تلميذ أستاذه كيف تستطيع الخلايا المناعية التمييز بين الخلايا المصابة والقضاء عليها وبين الخلايا السليمة والتسامح معها. لذا قدم الأستاذ سلسلة من التجارب استعملت فيها الخلايا المولدة للألياف كخلايا مضيفة (غريبة) منزوعة من سلالتين من الفئران H2K و H2K مصابة بفيروسين (ف1 وف2) وضعت هذه الخلايا مع خلايا لمفاوية منزوعة من طحال فئران السلالتين السابقين المحقونة بالفيروسين السابقين (ف1 وف2).

الشروط التجريبية ونتائجها مبينة بجدول الوثيقة (1).

خلايا من نوع H2d مصابة (ف2)	خلايا من نوع H2d مصابة (ف1)	خلايا من نوع H2K مصابة (ف2)	خلايا من نوع H2K مصابة (ف1)	الزمن = 6 أيام بعد الحقن يتم نزع LTc	الزمن = 0 لحظة حقن الفبروسات	الفئران المعطية LTc
-	-	-	-	LTc	ف1	H2K
_	_	تحلل خلوي	_	LTc	ف2	H2K
~	تحلل خلوي	-	-	LTc	ف1	H2d
تحلل خلوي	_	-	_	LTc	ف2	H2d

الوثيقة (1)

- 1. ماهو مصير الفيروسات المحقونة في كل فأر؟
- 2. ما هي المعلومة المستخرجة من مقارنة النتائج المحصل عليها مع اللمفاويات المأخوذة من H2K ؟
- 3. بين برسم تفسر فيه ما حدث بين الخلايا H2K وH2K المصابة (ف1)مع لمفاويات H2K المحقون بـ
- (ف1) ثم مع السلالة H2d المصابة بفيروس (ف1 وف2) مع لمفويات الفار H2d المحقون بـ (ف2).
 - 4. ماذا تستخلص فيا يخص تعرف الخلايا اللمفاوية على الخلية المصابة والقضاء عليها؟

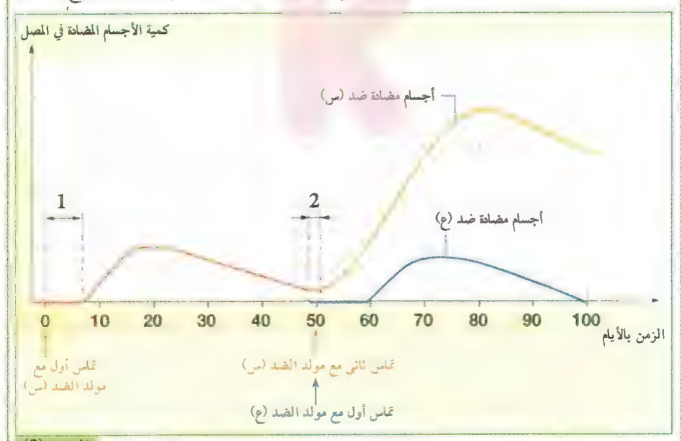
تتعرض العضوية لأمراض خطيرة، والشفاء منها يجنب العضوية خطورتها عند التعرض لها ثانية، مثل مرض الحصباء (la rougeole) ولدراسة هذه الخاصية نستعرض الوثائق التالية: تمثل الوثيقة (1): مقال علمي حول الموضوع.

في سنة 1781 ظهر وباء الحصباء (la rougeole) في جزيرة فيريو (Féroé) ثم اختفى لمدة 65 سنة وعند ظهوره ثانية أصاب 75% إلى 79%من سكان الجزيرة. في هذه الأثناء لاحظ الطبيب الدانماركي L-Panum ما يلي:

عدم إصابة أي شخص مسن تعرض للمرض سنة 1781 عكس المسنون الذين لم يتعرضوا للمرض من قبل.

الوثيقة (1)

وتمثل الوثيقة (2) تطور كمية الأجسام المضادة في المصل إثر الإصابة بمولدي الضد (س وع).



الوثيقة (2) المتخرج مميزات الاستجابة الثانوية مقارنة بالاستجابة الأولية من نتائج الوثيقة (2). 1 هل هذه الخصائص تسمح بشرح ملاحظة الطبيب 1 في الوثيقة (1)، وضح ذلك.

لتوضيح بعض خصائص الأجسام المضادة نقدم التجربة التالية:

الوثيقة (1) تمثل تركيب تجريبي حيث الوسطين (أ وب) مفصولين بغشاء نفوذ لمحددات مولد الضد

الوسط (ب) الوسط (أ)

وغير نفوذ للأجسام المضادة.

1) تضع في الوسط (أ) محددات مولد الضد، ثم نعاير في نهاية التجربة محددات مولد الضد الحرة في كلا الوسطين.

النتائج موضحة في الشكل (أ) من الوثيقة (2).

2) نضع أجسام مضادة لحدد مولد الضد السابق في الوسط (ب) ونعيد نفس التجربة السابقة.

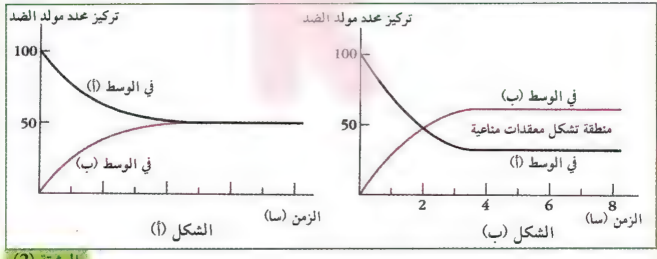
يداية التجربة

الوثيقة (1)

(1) Itemed (4)

نهاية التجربة

النتائج موضحة في الشكل (ب) من الوثيقة (2)



الوثيقة (2)

1. قدم تحليلا مقارنا لنتائج المنحنيات الممثلة في الشكلين (أ وب)، ماذا تستنتج ؟

2. قدم تفسيرا لتأثير منطقة تشكل المعقدات المناعية على توزع محددات مولد الضد في الشكل (ب).

3. باستعمال التركيب التجريبي للوثيقة (1) مثل برسومات تخطيطية النتائج المبينة في الشكل (ب).

4. إذا أضفنا أجسام مضادة أخرى للوسط (ب) وأعدنا نفس التجربة السابقة، حدد من بين الشكلين (أ وب) المنحنى المحصل عليه، علل. ماهى الخاصية التي تم إبرازها في هذه التجربة ؟

دور البروتينات في الإتصال العصبي

للبروتينات دورا أساسيا في حياة العضوية فزيادة على دورها التركيبي أو الهدمي كالانزيمات، تلعب البروتينات كذلك دورا في الدفاع على العضوية وحمايتها، كمَّا تلعب دورا مهما في النقل العصبي.

◄ كيف تعمل هذه البروتينات في الاتصال العصبي ؟



جزيئة مبلغ كيميائي

كع عناصر الوحدة

- 1. تذكير بالكتسبات
- 2. آلية النقل المشبكي
 - 3. كمون الراحة
 - 4. كمون العمل
- 5. آليات الإدماج العصبي
- 6. تأثير المخدرات على مستوى المشابك

1 blail

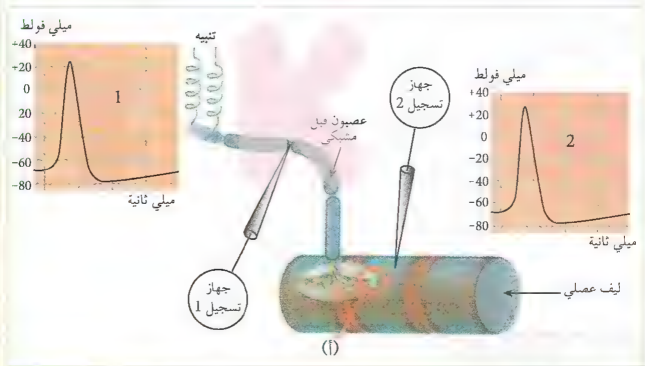
تنكير بالمكتسبات

يؤدي المنعكس العضلي إلى تدخل العناصر التشريحية التالية: مستقبلات حسية، عصبونات حسية جابذة نحو المركز العصبي، عصبونات نابذة محركة، عضلات منفذة، تتصل هذه العناصر فيما بينها بواسطة مشابك.

◄ كيف تنتقل السيالة العصبية في مستوى المشابك من الخلية قبل المشبكية إلى الخلية بعد مشبكية ؟

🛈 عواقب تنبيه ليف عصبي قبل مشبكي

تمثل الوثيقة (1) رسما تخطيطيا لتركيب تجريبي مكننا من تسجيل منحنيات الشكل (1 و2) إثر تنبيه الليف العصبي قبل مشبكي تنبيها فعالا.



الوثيقة (1)

1. سم التسجيلين 1 و2 من الوثيقة (1) ؟ ثم تعرف على البنية (أ)، مبينا تركيبها.
 2. ينتج عن تنبيه الليف العصبي قبل المشبكي تعاقب ظواهر كهربائية وكميائية قبل تقلص الليف العضلي: أ- رتب هذا التعاقب ثم حدد مقره.

ب- استنتج دور البنية (أ) في هذا التعاقب.

3. ماذا تستخلص من دراستك لهذه التجربة ؟

عسار السيالة العصبية أثناء المنعكس العضلي

تمثل الوثيقة (2) مسار السيالة العصبية في المنعكس العضلي، بينما تمثل الوثيقة (3) رسما تفسيريا لمسار السيالة العصبية المتولدة في المغزل العصبي العضلي العضلي المعضلة 1 والعودة إليها (للتوضيح مثلت العضلة 1 مرتين).

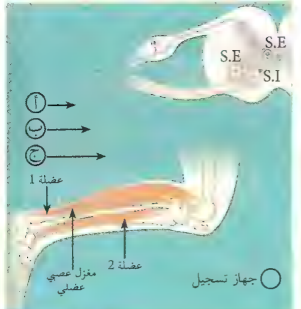
بالاعتماد على معلوماتك ونتائج الوثيقة (2):
 أ- مثل التسجيلات الكهربائية المحصل عليها في الأجهزة (أ، ب، ج).

ب- تعرف على البنيات المشار إليها بـ SI ،SE.

2. حدد دور المركز العصبي في هذه الحالة.

3. بالاعتماد على جوابك السابق ومعطيات الوثيقة (3)، املأ الجدول المرفق بما يناسب من

المعلومات.



الوثيقة (3)، املأ الجدول المرفق بما يناسب من رسم تخطيطي عثل المنعكس العضلي الوثيقة (2)

تنبيه المغزل	اتجاه السيالة	انقل الرسالة العصبية في مستوى البنية 1	اتجاه السيالة	انتقال الرسالة العصبية	استجابة
(العضلة 1)	العصبية وطبيعتها		العصبية وطبيعتها	في مستوى البنية 2	العضلة 1
	مغزل عصبي عض	البنية ا	at 2 man and a state of the sta	2 1 adula	البنية

* بناء على ما سبق مثل تخطيطيا كيفية انتقال الرسالة العصبية على مستوى المشابك محددا دور المراكز العصبية في ذلك ؟

آلية النقل المشبكي

تنتقل الرسالة العصبية على مستوى المشابك الكيميائية بفضل المبلغات الكيميائية مثل الأستيل كولين إثر تنبيه فعال للغشاء قبل مشبكي.

◄ لكن كيف تؤثر هذه المبلغات الكميائية ؟ وما هي التغيرات التي تسببها على مستوى غشاء الخلية البعد مشبكية ؟

🚥 🚺 مصدر كمون العمل

طوّر العلماء علة تقنيات دقيقة مكنتهم من معرفة مصدر كمون العمل، من بين هذه التقنيات تقنية .Patch-clamp

ماصة مجهرية متصلة بجهاز تياس الماصة الطريقة 2 الطريقة 1 الطريقة 1 الماصة الطريقة 1 الماصة المجهرية الماصة المحبورية الماصة المجهرية الماصة المحبورية الماصة المحبورية الماصة المحبورية المح

أ) مبدأ التقنية:

تسمح هذه التقنية بعزل جزء صغير من الغشاء الهيولي أو فصله كلية عن الخلية بواسطة ماصة زجاجية بهرية تحتوي على سائل ناقل ومتصلة بجهاز حساس جدا للتيارات الكهربائية كما هو موضح بالطرق (1، 2، 3).

الوثيقة (1)

خلية

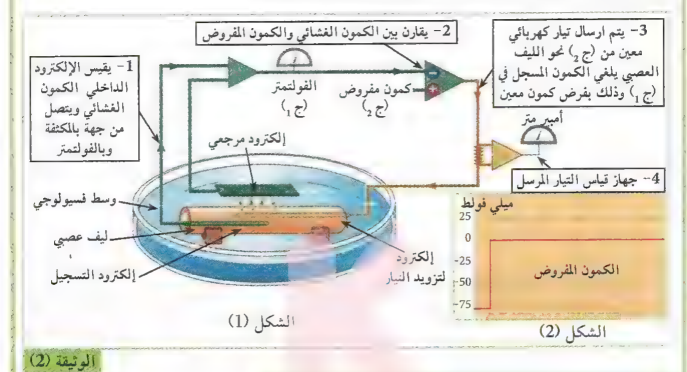
- ع بالاعتماد على أشكال الوثيقة (1):
- استخرج الطرق المختلفة لعزل الغشاء بهذه التقنية مبينا الاختلاف بينها.

ب تقنية تطبيق كمون مفروض على غشاء الليف العصبي:

تمثل الوثيقة (2) التركيب التجريبي لتقنية قياس وفرض كمون معين على جانبي غشاء الليف العصبي للكالمار حيث: - الشكل 1 تقنية فرض الكمون.

- الشكل 2 نتيجة الكمون المفروض.

تنبيه: نفس المبدأ يطبق على جزء من الغشاء عزل بالتقنية السابقة.



ع بالاعتماد على معطيات الوثيقة (2):

1.بين كيفية فرض كمون معين على غشاء الليف العصبي.

2. حدد قيمة الكمون المطبق المفروض على الغشاء.

aelealū aėuo

- تقنية Patch ·Clamp: اخترعت هذه التقنية في السبعينات و سمحت بإعطاء معلومات قيمة حول القنوات الغشائية المسؤولة عن توليد الكمون إثر تنبيه الخلية مباشرة أو انتقال النبأ إليها، تسمح هذه التقنية بعزل جزء من الغشاء يحتوي قناة واحدة أو أكثرو دراسة التيارات الكهربائية الناتجة عن عملها.
 - Patch: معناها بالإنجليزي قطعة.
 - Clamp: معناها بالإنجليزي حصر فرض (impose).

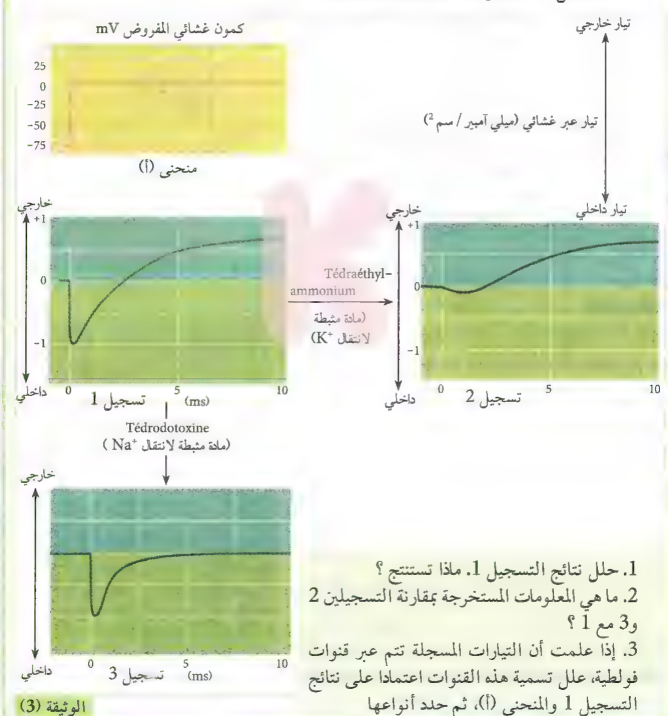
قدمت جائزة نوبل سنة 1991 لمخترعي هذه الطريقة وهما العللين Neher et Sakmann.

- يستعمل الليف العصبي للكلمار في التجارب للخصائص التالية: قطره يصل إلى 1000 ميكرو متر (عوض 1 إلى 3 ميكرومتر عند الثدييات). يبقى حيا لعدة ساعات في ماء البحرخارج الجسم.

ج) مصدر كمون العمل في الغشاء قبل المشبكي:

* نعزل جزء من غشاء العصبون قبل المشبكي الذي يحتوي على نوعين من القنوات بطريقة Patch Clamp ونخضعه لكمون اصطناعي مفروض يحول الكمون الغشائي إلى mv 0 مثل ما هو مبين في المنحنى (أ)، ثم نسجل التيارات التي تعبر الغشاء ضمن ظروف معينة النتائج ممثلة في تسجيلات الوثيقة (3): - التسجيل (1) حالة عادية، أثناء تطبيق الكمون المفروض.

- التسجيل (2) عند إضافة مادة مثبطة لانتقال *Na.
- التسجيل (3) عند إضافة مادة مثبطة لانتقال +K.





1. بالاعتماد على أشكال الوثيقة (4) اشرح تأثير الكمون المفروض (المطبق) على هذه القنوات.

2. هل نتائج الوثيقة (4) تعلل التسجيل 1 من الوثيقة (3) ؟ وضح.

* انطلاقا من دراستك السابقة استخرج إذن مصدر كمون العمل المسجل في منحنى (1) من النشاط (1) في الوثيقة (1) (صفحة 128).

aeleali aiuo

- القنوات الفولطية؛ تدعى كذلك بالقنوات المبوبة كهربائيا

د) مصدركمون العمل في الغشاء بعد المشبكى:

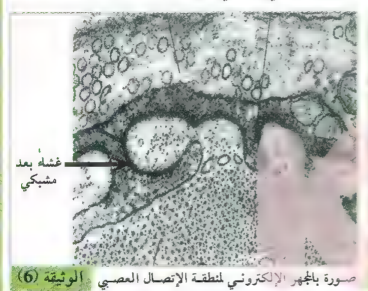
ينتقل كمون العمل من الخلية قبل مشبكية إلى الخلية بعد مشبكية بفضل مبلغات كيميائية مثل الأستيل كولين. التجارب التالية تبين مقر تأثيرها والتغيرات الناجمة عنها.

* مقر تأثير الأستيل كولين:

تجربة 1:

لمعرفة مقر تأثير الأسيتيل كولين على مستوى المشبك نحقن في منطقة الاتصال العصبي العضلي مادة αbungarotoxine

تمثل الوثيقة (6) صورة بالجهر الالكتروني لمنطقة الاتصال العصبي العضلي المعالجة بمادة αbungarotoxine مشعة والمحصل عليها بالتصوير الاشعاعي الذاتي.



العضلي المعالجة عادة abungarotoxine الشعة

صورة الثعبان Bungarus multicinctus الموثيقة (5) الذي استخلصت منه مادة الألفا بنغاروتوكسين السامة

- علل ظهور وتمركز الإشعاع (المناطق الداكنة) في الغشاء بعد المشبكي من الوثيقة (6).
 اذا أعدنا التحرية السابقة كحق αbungarotoxine ثم نحقن الأستياك له لهن في الشق المشد
- 2. إذا أعدنا التجربة السابقة بحقن αbungarotoxine، ثم نحقن الأستيل كولين في الشق المشبكي، فإننا لا نسجل كمون عمل في غياب السم في غياب السم في تجربة مماثلة.
 - ما هي المعلومة المستخرجة من نتائج هذه التجربة.
- 3. علل سبب شلل فرائس الثعبان المحقونة بالـ abungarotoxine انطلاقا من النتائج السابقة.

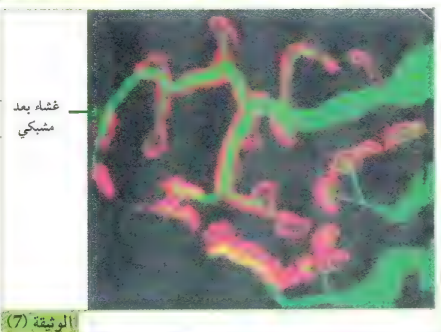
asteal or abus

- مادة αbungarotoxine: مادة سامة تستخلص من سم نوع من الثعابين حيث يحقن هذا الثعبان سمه في الفريسة المصطادة فتسقط مشلولة.
 - سمح استعمال هذه المادة من طرف العلماء باستنتاج كيفية تأثير الأستل كولين على الغشاء بعد مشبكي

تجربة 2:

تسمح تقنية الفلورة المناعية، بالتحقق من المعلومة التي توصلت إليها سابقا، وذلك عن طريق ملاحظة غشاء بعد مشبكي معامل بأجسام مضادة مفلورة بالأحمر ضد مستقبلات الأستيل الكولين، النتائج ممثلة في الوثيقة (7).

- هل تسمح لك نتائج هذه الملاحظة بالتأكد من المعلومة السابقة ؟ علل.

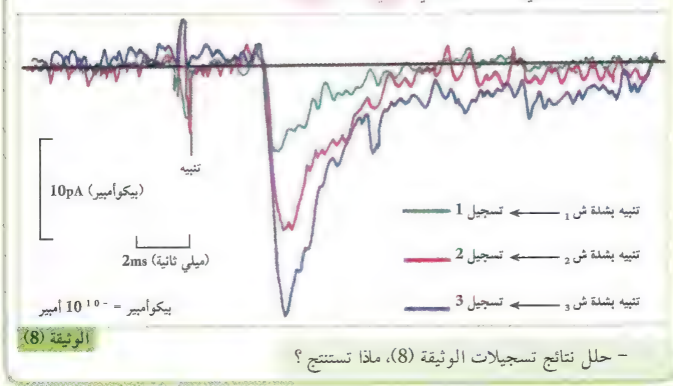


🖸 تأثير الأستيل كولين 🕳

مصدر النبضات الكهربائية:

المرحلة 1:

تمثل الوثيقة (8) تسجيلات التيارات المتولدة على مستوى جزء من الغشاء بعد المشبكي المعزول بتقنية Patch Clamp إثر تنبيه متزابد الشدة لغشاء قبل مشبكي، علما أن حقن كميات متزايدة من الأستيل كولين في الشق المشبكي تعطى نفس النبيجة.



المرحلة 2:

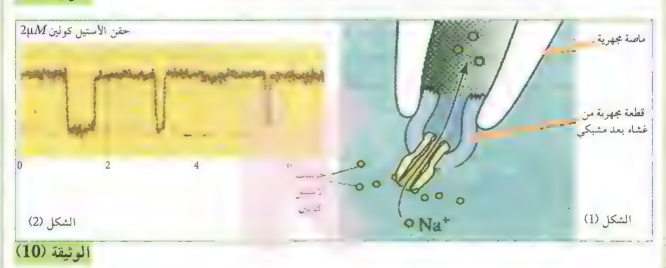
أ) نعزل قطع من غَشاء بعد مشبكي التي تتحوصل تلقائيا ثم نحقنها بشوارد 'Na المشع ونضعها في وسط ملائم لا يحتوي على شوارد 'Na المشعة.

الوثيقة (9) تبين المعطيات التجريبية ونتائجها.

	النتائج	المعطيات التجريبية
وسط عديم *a	انعدام الاشعاع في الوسط	قبل إضافة الأستيل كولين للوسط
و و حويصلات به Na الشع بداية التجربة	ظهور الاشعاع، بكميات متزايلة في الوسط	إضافة الأستيل كولين للوسط بكميات متزايدة

س) تمثل الوثيقة (10) قطعة مجهرية لغشاء بعد مشبكي معزولة بتقنية Patch Clamp الشكل (1). حيث الماصة المجهرية المتصلة بجهاز التسجيل تمكننا من تسجيل منحنيات الشكل (2) إثر حقن 2 ميكروغرام من الأستيل كولين.

الوثيقة (9)



1. حلل نتائج جدول الوثيقة (9). ماذا تستنتج ؟ 2. بالربط بين نتائج الوثيقة (9) والشكل $(\tilde{1})$ من الوثيقة (10)، اشرح مصدر نبضات التيارات المسجلة في الشكل (2) من الوثيقة (10).

3 أ) بنية المستقبلات الغشائية للأستيل كولين

تمثل أشكال الوثيقة (11) الشكل (أ) إحدى تحت الوحدات البنائية المكونة للمستقبل الغشائي للأستيل كولين، والشكل (ب)يبين البيية الفراغية ثلاثية الأبعاد للمستقبل الغشائي للأستيل كولين، بينما الشكل (ج) فيمثل رسم تخططي للمستقبل الغشائي السابق ورسم توضيحي لمنظره العلوي.



الشكل (ج): منظر جانبي للمستقبل الغشاثي (ج) ومنظره العلوي (ج 2)

الشكل (ب): البنية الفراغية لمستقبل الأستيل كولين الغشائي الشكل (أ): إحدى تحت الوحدات البنائية المكونة للمستقبل الغشائي للأستيل كولين

الوثيقة (11)

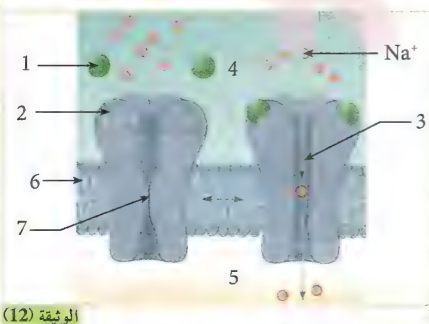
1. بالاعتماد على الشكلين (أ) و(ب) من الوثيقة (11) صف بنية المستقبل الغشائي للأستيل كولين، ثم حدد طبيعته الكميائية.

2. ما هي المعلومة الإضافية التي يقدمها لك الرسمين المشلين بالشكل (ج) ؟

سا عمل المستقبلات الغشائية للأستيل كولين

تبين الوثيقة (12) حالة المستقبلات الغشائية في وجود +Na -وغياب الأستيل كولين.

- l. ضع البيانات المرقمة. 2. بالاعتماد على شكلى الوثيقة (12):
- بين كيف تعمل هذه المستقبلات على مراقبة التدفق الداخلي لشوارد الصوديوم.
- 3. علل إذا تسمية هذه ا القنوات بالقنوات الكيميائية.



* قارن بين القنوات الفولطية والكيميائية، ثم بين دورهما.

* مثل برسم تخطيطي دور المستقبلات الغشائية للأستيل كولين في حالة المنعكس العضلي.

كمون الراحة

الألياف العصبية الحسية والحركية هي دعامة نقل الرسائل العصبية.

◄ ما هي الخاصية التي تتميز بها هذه الألياف ؟ وما دور البروتينات الغشائية في ذلك ؟
 ◄ ما هي الآليات الأيونية المسؤولة عن هذه الخاصية ؟

1 الخواص الكهربائية للألياف العصبية

باستعمال جهاز راسم الذبذبات المهبطي (الأوسلوسكوب) توصل العلماء إلى دراسة الخواص الكهربائية لليف العصيي.

مبدأ استعمال جهاز الأوسلوسكوب والتسجيلات الكهربائية:

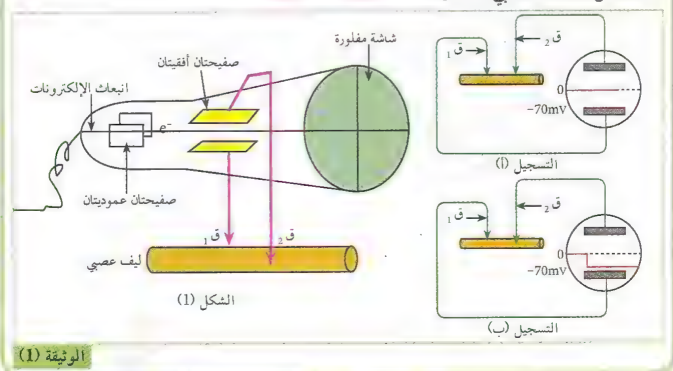
أ) مبدأ استعمال الجهاز:

تنبعث إلكترونات من المنبع الالكتروني لتمر بين صفيحتين عموديتين وصفيحتين أفقيتين لتسقط على شاشة مفلورة مشكلة نقطة ضوئية على مستوى الصفر إذا لم تنحرف الإلكترونات أثناء مسارها.

تتصل الصفيحتان الأفقيتان بمسريي استقبال ق وق و وأي تغير لشحنة المسريين يؤدي إلى تغير شحنة الصفيحة الموافقة، وبالتالي تغير مسار الالكترون لتسجل المنحنيات على الشاشة. أما الصفيحتان العموديتان فتعطيان المسح الأفقي الذي يشير إلى الزس. أنظر الشكل (1) للوثيقة (1).

ب) التسجيلات الكهربائية:

التسجيلين (أ وب) للوثيقة (1) تم الحصول عليهما بوضع مسريي استقبال ق $_1$ وق $_2$ في موضعين مختلفين من الليف العصبي للكالمار.



- 1. بالاعتماد على مبدأ استعمال الجهاز حدد الإشارات الكهربائية لكل من ق 1 وق 2 في التسجيلين (أ وب) من الوثيقة (1).
 - 2. استخلص مما سبق نوعية الشحنات الموجودة على السطح الداخلي والخارجي لغشاء الليف.
 - 3. استخرج الخاصية التي يتميز بها الليف العصبي انطلاقا من التسجيل (ب).
 - 4. يدعى التسجيل (ب) بكمون الراحة علل.

■ 2 مصدر الكمون الغشائي (كمون الراحة) ◘

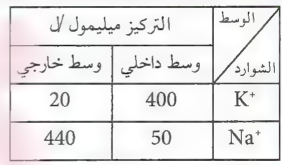
لمعرفة مصدر الكمون الغشائي نقترح التجارب التالية:

المرحلة 1:

يظهر الجدولين (1 و2) من الوثيقة (2)، نتائج قياس تركيز *Na و*K وخارج خلوي، في شروط تجريبية مختلفة، بينما يظهر التسجيلين (1 و2) تسجيلات كهربائية لقياسات أنجزت على محور أسطواني للكلمار (تسجيلات الجدول (2) أجريت على محور ميت).

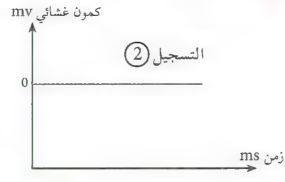
بليمول لل	الوسط	
وسط خارجي	وسط داخلي	الشوارد
210	210	K ⁺
245	245	Na ⁺

(2)	جدول
-----	------

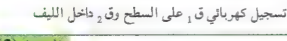


جدول (1)

التسجيل (1)







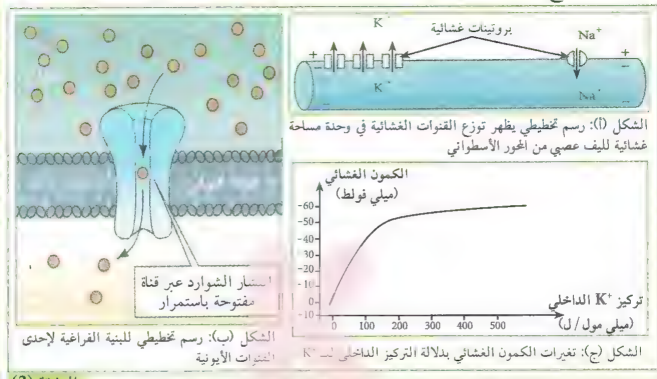
الوثيقة (2)

- 1. حلل نتائج الجدولين (1 و2)، ماذا تستنتج؟
- 2. علل التسجيلين (1 و2) بالاعتماد على نتائج الجدولين.

کمون غشائی mv

3. ماذا تستنتج فيما يخص مصدر الكمون الغشائي في الخلايا الحية ؟

المرحلة 2: سمحت نتائج تجربية من انجاز رسومات تخطيطية تبين العلاقة بين البروتينات الغشائية وشوارد' Na و K' (الشكلين (أ وب) من الوثيقة 3). أما الشكل (ج) من الوثيقة (3) فيبين نتائج تجريبية توصل إليها العلماء (Hodgkin-Baker-Stark) بعد تفريغ المحتوى الهيولي لمحور أسطواني وتعويضه بمحلول متساوي التوتر، يحقن بعد ذلك المحور بشوارد K' بتراكيز متزايدة مع المحافظة على تركيز ثابت لشوارد K' خارج المحور.



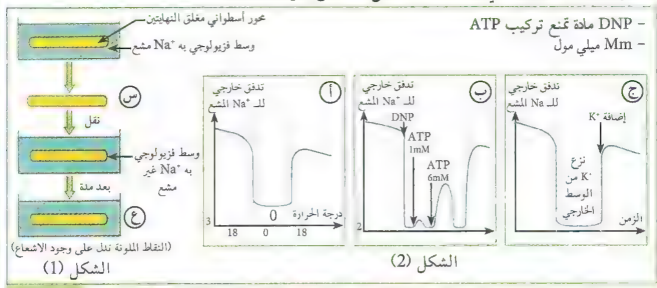
- الوثيقة (3) الوثيقة (3) العشائية لـ Na^* الماحة، ماذا تستنتج Na^* الماحة، ماذا تستنتج Na^*
- 2. هل تسمح لك النتيجة المحصل عليها والمستخرجة من الشكل (أ) في الوثيقة (3)، من تأكيد أن ناقلية شوارد *K أكبر من ناقلية شوارد *Na، علل.
- 3. بالاعتماد على الشكل (ب) من الوثيقة (3)، بماذا تمتاز هذه القنوات مقارنة بالقنوات المدروسة سابقا ؟
- 4. حلل منحنى الشكل (ج) من الوثيقة (3)، ثم استنتج المعلومة الإضافية التي يقدمها لك فيما يخص منشأ كمون الراحة ؟

شبات كمون الراحة

لقد بينت النتائج التجريبية السابقة والملاحظة في الجدول (1) (الصفحة 139) من الوثيقة (2) ثبات التوزع المتباين للشوارد على جانبي الغشاء الهيولي للألياف العصبية الحية وبالتالي ثبات كمون الراحة، لتفسير ذلك نحقق التجارب التالية:

التجربة 1: يوضع ليف عصبي للكلمار في وسط فزيولوجي به *Na مشع وتركيزه مماثل للوسط الخارجي من الجدول (1) من الوثيقة (2). وبعد مدة ينقل إلى وسط ذو *Na غير مشع (مراحل التجربة ونتائجها ممثلة في الشكل (1) من الوثيقة 4).

التجربة 2: نحقن ليف عصبي للكلمار بكمية قليلة من *Na المشع (حتى لا يؤثر على التراكيز الطبيعية) ثم نضعه في وسط فزيولوجي ذو *Na غير مشع، ونعاير *Na المشع في الوسط الخارجي (الشروط التجريبية ونتائجها ممثلة في منحنيات الشكل (2) من الوثيقة (4)).



1. يبقى تركيز 'Na داخل الليف العصبي ثابتا رغم النتائج الملاحظة في (س) من الوثيقة (4) الشكل (1) كيف تفسرذلك ؟

2. هل النتائج الملاحظة في (ع) من الشكل (1) تؤكد ما توصلت إليه عند إجابتك على السؤال 1؟ وضح.

3. باستغلال نتائج المنحنى (أ) حدد الطبيعة الكيميائية للعناصر المسؤولة على ظهور النتيجة المتوصل إليها في (ع) من الشكل (1)، علل إجابتك.

ما هي المعلومات الإضافية التي تقدمها نتائج المنحنيين (ب وج) من الشكل (2)، الوثيقة (4) فيما يخص شروط عمل هذه العناصر ؟ علل.



رسم تخطيطي يوضح آلية عمل مضخة "K+/Na الوثيقة (5)

* تدعى العناصر المسؤولة عن ثبات كمون الراحة بمضخة K^*/Na^+ . صف آلية عمل هذه المضخة في المحافظة على كمون الراحة معتمدا على معطيات رسم الوثيقة (5).

* انطلاقا مما توصلت إليه في هذا النشاط لخص برسم تخطيطي وظيفي عمل مختلف البروتينات الغشائية أثناء كمون الراحة.

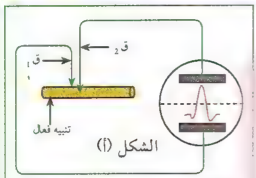
كمون العمل

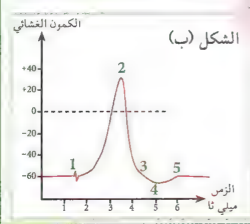
قتاز كل خلايا العضوية الحية بأغشية مستقطبة، حيث تعمل البروتينات الغشائية المتمثلة في قنوات تسرب K^{\dagger} الى جانب المضخة على المحافظة على هذا الاستقطاب، لكن زيادة على ذلك تتميز أغشية العصبونات بوجود نوع آخر من القنوات البروتينية تدعى بالقنوات الفولطية، التي تكون مغلقة في كمون الراحة، وتكون وظيفية أثناء كمون العمل، لتنقل النبأ حتى إلى الخلية بعد المشبكية.

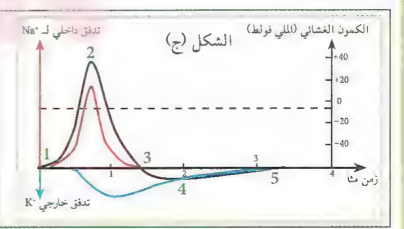
◄ كيف تعمل هذه القنوات أثناء كمون عمل غشاء الخلية قبل المسبكية ؟ وكيف تترجم الرسالة العصبية في مستوى الشق المشبكي ؟

کمون عمل الغشاء قبل المشبكي

أ) تمثل الوثيقة (1) الشكل (أ) رسم تخطيطي للتركيب التجريبي الذي يسمح بالتسجيلات الكهربائية في الليف العصبي، بينما يمثل الشكل (ب) المنحنى المسجل على شاشة الجهاز في الشكل (أ)، أما منحنيات الشكل (ج) فتمثل تغيرات الكمون الغشائي وناقلية كل من *Na نتيجة تنبيه فعال ليف العصبي.

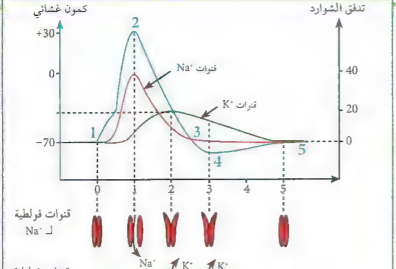






الوثيقة (1)

- ع بالاعتماد على معلوماتك السابقة ومعطيات الوثيقة (1):
- 1. سم الأجزاء الملاحظة في الفواصل الزمنية (0-1.5) (1.5-6) ميلي ثانية من التسجيل ب.
 - 2. قدم تحليلا مقارنا لمنحنيات التسجيل ج معتمدا على الأرقام 1 إلى 5، ماذا تستنتج ؟
- 3. إذا علمت أن التغيرات الشاردية الملاحظة أثناء تسجيلات الشكل (ج) تعود إلى تلخل قنوات فولطية نوعية، استخرج نوع هذه القنوات معللا إجابتك.



1. أوجد علاقة بين القنوات الفولطية والأجزاء (1 و2) (2 و3) الملاحظة في كل كمون غشائي.

ب) لتوضيح دور القنوات الفولطية

(القنوات المبوبة كهربائيا) في تسجيل

الكمونات الغشائية نقدم لك معطيات

الوثبقة (2).

2. بالاعتماد على أشكال الوثيقة (2) اشرح الجزء الممثل لـ (3 و4) الملاحظ في كل كمون غشائي.

3. قدم تفسيرا لعودة إستقرار كمون

الراحة المبين في (5) من منحثيات التسجيلات السابقة.

الوثيقة (2) الوثيقة (2) الوثيقة (2) الوثيقة (2) المابقة.

2 انتشار كمون العمل القبل المشبكي

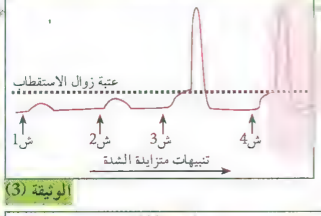
لاستخراج شروط تسجيل كمون عمل وانتشاره حتى مستوى النهاية العصبية قبل المشبكية نقدم لك النتائج التجريبية التالية:

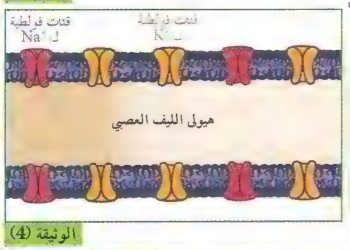
تبين الوثيقة (3) نتائج تسجيلات كهربائية أنجزت على ليف عصبي معزول بعد تنبيهه بعدة تنبيهات متزايدة الشدة، أما الوثيقة (4) فتوضح توزع القنوات الفولطية على طول غشاء الليف

العصبي عديم النخاعين.

1. حلل نتائج تسجيلات الوثيقة (3) ماذا تستنتج ؟

2. يتم انتشار السيالة العصبية عند تنبيه الليف العصبي بتطبيق الشدتين $m_{\rm g}$ أو $m_{\rm g}$ اشرح كيف تنتشر السيالة العصبية معتمدا على معطيات الوثيقة (4)





* بين برسم على المستوى الجزيئي دور البروتينات الغشائية لليف العصبي أثناء كمون الراحة والعمل؟

کمون عمل غشاء الليف العصبي البعد مشبكي •

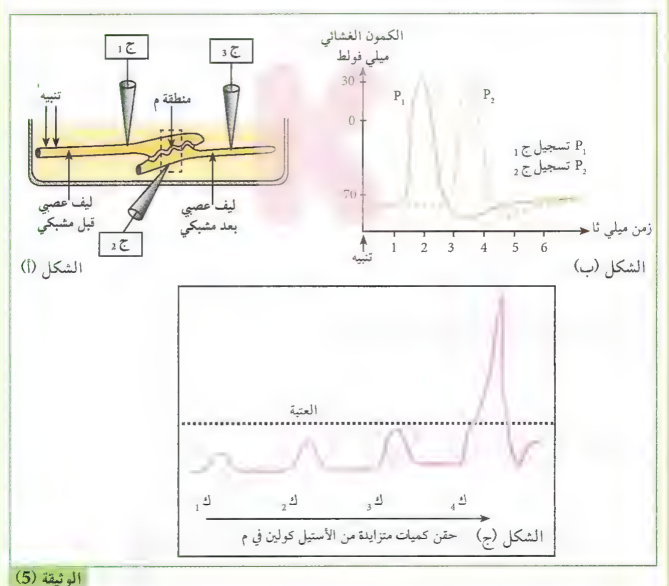
يؤدي التنبيه الفعال لليف عصبي قبل مشبكي إلى توليد كمون عمل وانتشاره، وتلعب القنوات الفولطية في ذلك دورا أساسيا، نريد الآن معرفة عمل القنوات المرتبطة بالكيمياء (مبوبة كميائيا) في مستوى المشابك.

المرحلة 1:

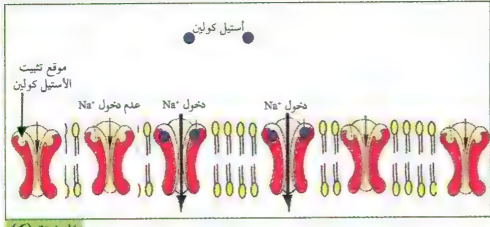
نتائج تجريبية:

يبين الشكل (أ) التركيب التجريبي الذي مكننا من الحصول على نتائج ممثلة في منحنيات الشكلين (ب وج) من الوثيقة (5) حيث: الشكل (ب) يمثل التسجيلات الكهربائية المسجلة في المجهازين ج 1 وج 2.

بينما يمثل الشكل (ج) تسجيلات كهربائية على مستوى الجهاز ج $_{3}$ إثر حقن كميات متزايدة من الأستيل كولين في المنطقة (م).



- 1. ما هي المعلومة المستخرجة من نتائج التسجيلات (ب) من الوثيقة (5) ؟
 - 2. حلل نتائج تسجلات الشكل (ج)، ماذا تستنتج ؟
- 3. يؤدي تنبيه متزايد الشدة في مستوى الليف قبل المشبكي من الشكل (أ) إلى الحصول على نفس تسجيلات الشكل (ج) من الوثيقة (5). ما هي المعلومة المستخلصة من ذلك ؟



- لتفسير نتائج تسجيلات الشكل (ب) من الوثيقة (5) نقدم الوثيقة (6) التي تمثل توزيع القنوات المرتبطة بالكيمياء على مستوى الغشاء بعد المشبكي من المنطقة (م):

الوثيقة (6)

- 1. بالاعتماد على معطيات الوثيقة (6)، فسر اختلاف سعة التسجيلات الملاحظة في الشكل (ج) من الوثيقة (5) ؟
- 2. أدى حقن $\frac{1}{4}$ من الأستيل كولين في المنطقة (م) إلى ظهور كمون عمل في ج $_2$ وج $_3$ ، هل يؤدي حقن الكمية ك $_4$ إلى نفس النتائج ؟ علل إجابتك.

المرحلة2:

في تركيب تجريبي مماثل للشكل (أ) من الوثيقة (5) حققت تجارب شروطها ونتائجها ممثلة في جدول الوثيقة (7).

النتائج في ج 2	الشروط التجريبية	التجربة
Λ	ننبه الغشاء قبل مشبكي تنبيها فعالا	1
MM	نعيد التجربة 1 لكن نحقق في الشق المشبكي للمنطقة م مادة Pilocarpine المثبطة لإنزيم الأستيلكولين إستراز	2

الوثيقة (7)

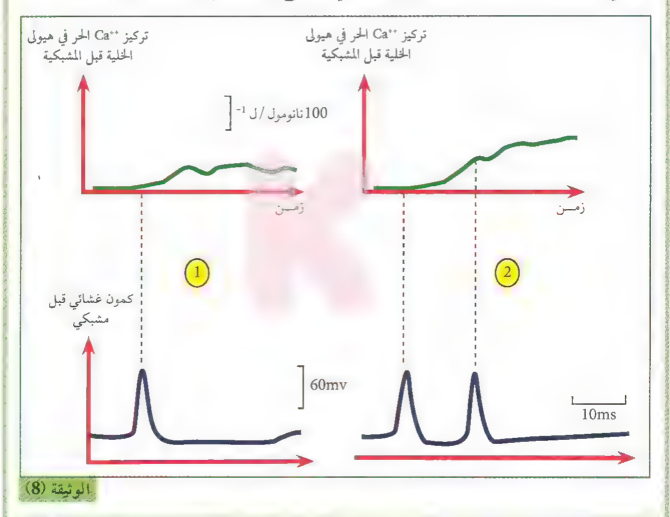
- 1. قارن بين نتائج التجربتين، ماذا تستنتج ؟
- 2. ما هي المعلومات المستخرجة من مقارنة نتائج التجربتين (1 و2) فيما يخص تأثير الأستيل كولين في الحالة الطبيعية، علل.
 - 3. فسر إذا نتائج التسجيل P_2 من الشكل (ب) للوثيقة (5).

^{*} ترجم المعلومات المستخلصة من النشاط 2 على شكل رسم تخطيطي وظيفي تبرز فيه عمل القنوات النوعية المرتبطة بالكمياء بعد تثبيت المبلغ العصبي على الغشاء بعد المشبكي ؟

4 ترجمة الرسالة العصبية قبل المشبكية في مستوى الشق المشبكي

تبين مما سبق أن الرسالة العصبية في مستوى المشابك مشفرة على شكل تواترات كمون عمل في الغشاء قبل المشبكي، وعلى شكل تراكيز للمبلغ الكيميائي في الشق المشبكي، ثم من جديد مشفرة على شكل كمون عمل في العصبون بعد مشبكي. فكيف يتم الإنتقال من نمط معين من الشفرات إلى أخر في مستوى الشق المشبكي ؟ في مستوى الشق المشبكي ؟

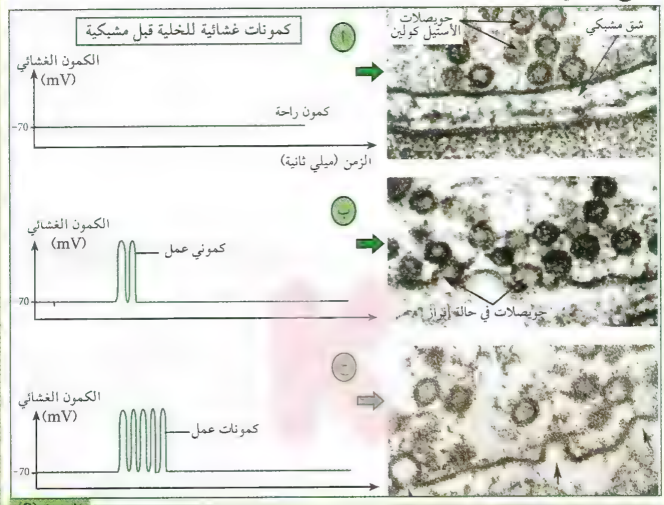
تسمح تقنية خاصة باستعمال التفلور بدراسة تغيرات تركيز شواد الكالسيوم في هيولى النهاية قبل المشبكي بدلالة تواترات كمون العمل قبل المشبكي النتاائج موضحة في منحنيات الوثيقة (8).



1. باستغلال نتائج منحنيات الوثيقة (8)، أوجد علاقة بين كمونات عمل الخلية قبل المشبكية وتركيز الكالسيوم في هيولتها.

2. يحتوي الغشاء قبل المشبكي على بروتينات تدعى بقنوات Ca^{++} الفولطية. باستعمال هذه المعلومة والكمونات الغشائية المبينة في الوثيقة (8)، فسر اختلاف تراكيز Ca^{++} في الخلية قبل المشبكية.

ثانيا: تأثير تواترات كمون عمل قبل المشبكي على تركيز المبلغ الكيميائي سمحت ملاحظات الجهر الالكتروني لمقاطع في مستوى المشابك أثناء كمونات قبل مشبكية بتوضيح النتائج المبينة في الوثيقة (9).



1. ما هي العلاقة بين التسجيل المحصل عليه في (أ) والصورة المقالبة له ؟

2. بالاعتماد على التسجيلات (ب وج) والصور الجهرية المقابلة لهما، أوجد علاقة بين تواترات كمون العمل قبل المشبكي وكمية الأستيل كولين المفرزة.

3. بالاعتماد على النتائج المستخرجة من الوثيقتين (8 و9) اربط بين ما يلي:

- تواترات كمون العمل قبل المشبكي.

- القنوات الفولطية لشوارد ++Ca.

- إفراز الأستيل كولين في الشق المشبكي,

4. تسمح النتائج المتوصل إليها في الوثيقة (9) من تفسير الانتقال من نمط معين من الشفرات إلى نمط آخر في مستوى المشابك اشرح ذلك ؟

* بالاستعانة بالمعارف التي توصلت إليها، انجز رسما وظيفيا كاملاً على المستوى الجزيئي يعبر عن آلية ً تشفير الرسالة العصبية على مستوى المشابك ؟

النشاط 5

آلية الادماج العصبي

يصل إلى الخلية بعد المشبكية عدة كمونات متشابكة من نفس المشبك أو من مشابك غتلفة، وبالتالي فإن الكمون العابر للغشاء في مستوى الجزء الابتدائي للمحور الأسطواني للخلية بعد مشبكية، هو محصلة لادماج مختلف هذه الكمونات.

◄ فما هي أنواع المشابك المتصلة بالعصبون المحرك؟

◄ كيف يدمج العصبون بعد مشبكي مختلف الكمونات التي ترد إليه ؟

1 أنواع المشابك

تمثل الوثيقة (1) الشكلين (أ وب) صورة بالجهر الالكتروني الماسح لمشابك، ورسم تخطيطي لبعض المشابك.



الشكل (ب) رسم تخطيطي يوضح بعض المشابك



الشكل (أ) صورة بالمجهر الإلكتروني الماسح لمشابك

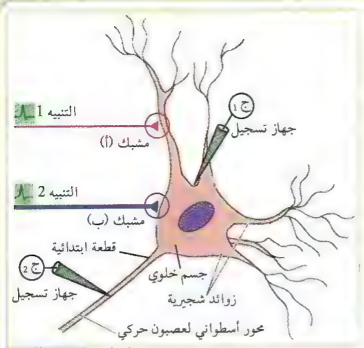
الوثيقة (1)

- انطلاقا من معطيات شكلي الوثيقة (1) قدم تعريفا للمشبك.

لمعرفة أنواع المشابك المتواجدة في الشكل (أ) نحقق التجارب التالية:

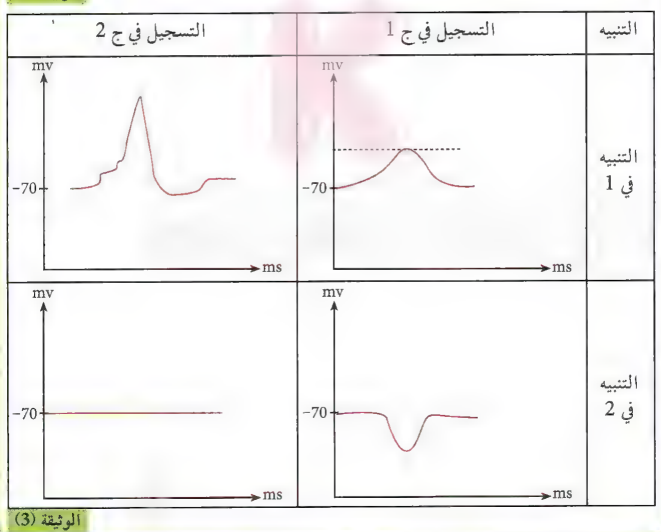
التجربة 1

تمثل الوثيقة (2) نهايات عصبية تتمفصل مع نفس الجسم الخلوي لعصبون محرك. بينما يمثل جدول الوثيقة (3) التسجيلات المسجلة بعد تنبيه فعال في 1 و2.



1. قارن بين التسجيلات الناتجة من التنبيه الأول والثاني من الوثيقة (3)، ماذا تستنتج ? ماذا تستنتج التسجيل الملاحظ في ج $_1$ إثر تنبيه $_1$ بكمون بعد مشبكي تنبيهي PPSE بينما التسجيل الملاحظ في ج $_1$ والناتج من التنبيه 2 فيدعى بكمون بعد مشبكي تثبيطي PPSI، علل. 3. بناء على التسجيلات السابقة الستخرج نوع المشبكين (أ وب) من الوثيقة (2) ?

الوثيقة (2)



التجربة 2:

لعرفة ميزة المشبك (ب) مقارنة بـ (أ) وتعليل التسجيل الملاحظ في ج $_{1}$ إثر تنبيه 2 ندرس النتائج التجريبية التالية: أ) حقن مادة الـ GABA في الفراغ المشبكي للمشبك (أ) وبدون التنبيه في 1 فيسجل الجهاز ج $_{1}$ التسجيل (أ) من الوثيقة (4).

ب) حقن مادة الـ GABA في الفراغ المشبكي للمشبك (ب) وبدون تنبيه في 2 فيسجل الجهاز ج $_{1}$ التسجيل (ب) من الوثيقة (4).

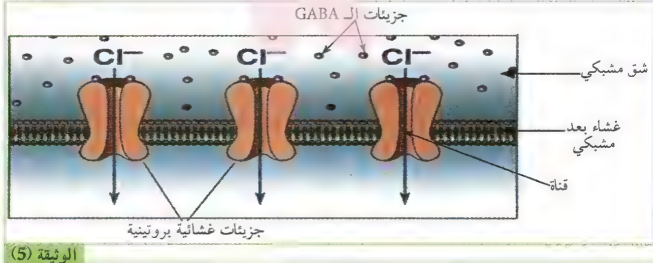
ج) بين التحليل الكيميائي للفراغ المشبكي (ب) من الوثيقة (2) أثناء الراحة غياب مادة GABA وتواجد شوارد الCI بنسبة عالية بينما عند التنبيه في 2 من الوثيقة (2) فتظهر مادة ال GABA في الفراغ المشبكي (ب) وتتناقص نسبة شوارد الCI.

د) سمحت دراسات أنجزت على الغشاء بعد مشبكي للمشبك ms (ب) تواجد جزيئات غشائية بروتينية تحتوي على مواقع تثبيت

التسجيل (أ)

-70

. GABA. الوثيقة (5) تبين رسم تخطيطي لهذه الجزيئات في وجود الـ GABA.



1. ماذا تستنتج من مقارنة التسجيلين (أ) و (ب) من الوثيقة (4) ؟

2. انطلاقا من المعطيات السابقة (ب، ج) قدم تفسيرا للتسجيل (ب) ؟

3. بالربط بين معطيات (ج) و(د) وبالإستعانة بالوثيقة (5) ومعلوماتك وضح بواسطة رسم تخطيطي وظيفي آلية عمل المشبك (ب) أثناء التنبيه في 2.

4. بالإعتماد على معلوماتك السابقة حول آلية عمل المشبك التنبيهي (مثل مشبك أ) وجوابك السابق في (3) استخرج دور البروتينات الغشائية الموللة لـ PPSI وPPSI.

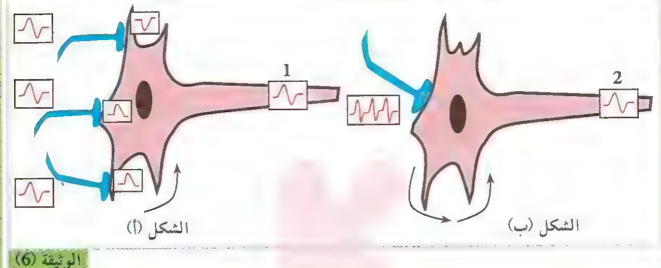
2 إدماج الكمونات بعد مشبكية

لقد رأينا سابقا أن العصبون بعد المشبكي في المراكز العصبية تتصل به عدة مشابك منها مشابك تنبيهية وأخرى تثبيطية ولكل منها تأثير مختلف على الخلية البعد مشبكية.

- لكن كيف يكون التأثير حالة وصول كمونات متتالية في نفس الوقت من نفس العصبون القبل مشبكى أو من عصبونات قبل مشبكية مختلفة ؟

أ) أنواع تجميع الكمونات قبل مشبكية الواردة إلى الخلية البعد مشبكية:

تمثل الوثيقة (6) الشكلين (أ وب) وصول عدة كمونات قبل مشبكية إلى الخلية البعد مشبكية.



1. حدد عدد ونوع المشابك المتصلة بالخلية بعد المشبكية في الشكلين (أ وب) من الوثيقة (6). 2. حدد مصدر الكمونين 1 و2 المسجلين في المحورين الأسطوانيين للخليتين بعد المشبكيتين من الشكلين (أوب) ؟

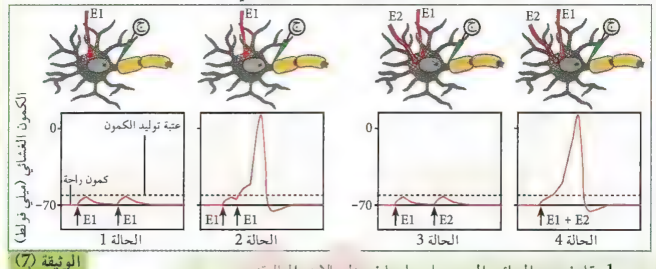
3. للعصبون بعد المشبكي القدرة على تجميع الكمونات التي تصل إليه في نفس الوقت إما تجميعا فضائيا (حالة الشكل أ) أو تجميعا زمنيا (حالة الشكل ب). بالاعتماد على هذه المعطيات وشكلي الوثيقة (6) استخرج الاختلاف بين التجميع الزمني والتجميع الفضائي.

آلية الادماج

أ) حالة مشابك ذات ميزة تنبيهية:

تمثل الوثيقة (7) تسجيلات أنجزت على الخلية بعد مشبكية إثر تنبيهين متتاليين:

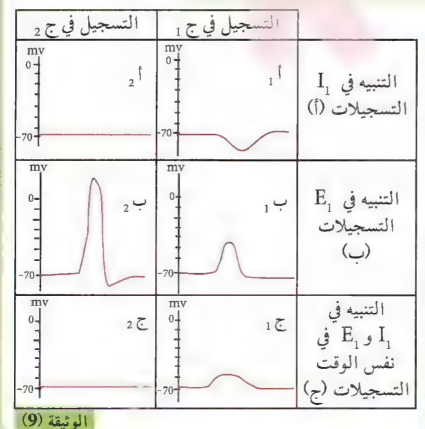
الحالتان (2-1): ناتجتين عن تنبيهين متتاليين لعصبون قبل المشبكي منبه E1الحالتان (3-4): ناتجتين عن تنبيه لعصبونين قبل مشبكيين في (E1) و(E2).



1. قارن بين النتائج المحصل عليها في الحالات التالية:

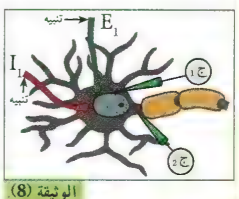
- الحالة 1 مع الحالة 2، والحالة 3 مع الحالة 4.

2. كيف تفسر التسجيلات الناتجة عن تنبيهين في الحالتين 2 و4.



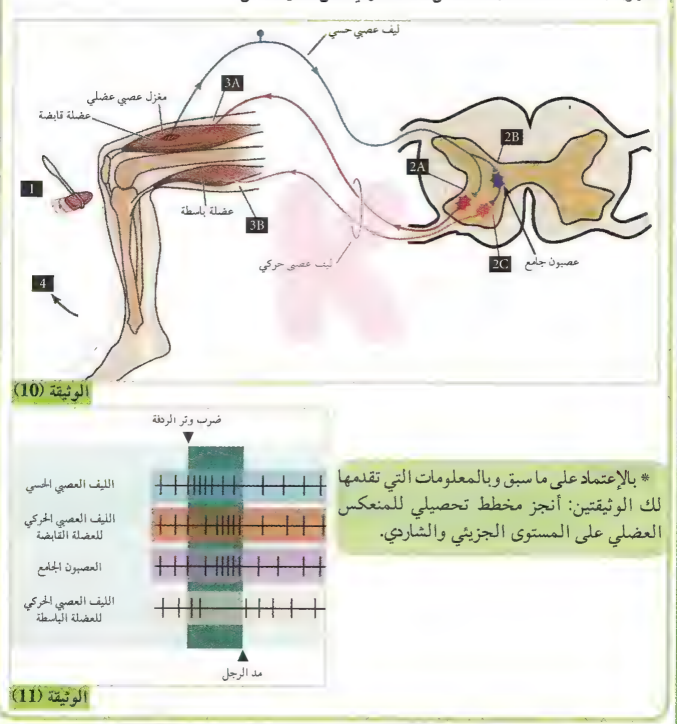
س) حالة مشايك ذات ميزة تنبيهية وأخرى تثبيطية:

تمثل الوثيقة (8) خلية بعد مشبكية متصلة بنوعين من المشابك بينما الوثيقة (9) تمثل التسجيلات المسجلة في ج , وج ي (الوثيقة 9).



- 1. حدد المشبك التنبيهي والمشبك التثبيطي انطلاقا من تسجيلات الوثيقة (9)، علل.
 - 2. قارن بين التسجيلين ب وج ١٠.
 - $\frac{1}{2}$. فسر إذا اختلاف النتائج في ب $\frac{1}{2}$ وج
 - 4. حدد شروط تسجيل المنحنى ب و في ج 2، علل.

عثل الوثيقة (10) مسار السيالة العصبية أثناء منعكس عضلي، بينما الوثيقة (11) عثل التسجيلات الكهربائية أثناء هذا المسار حيث كل خط عمودي يمثل كمون عمل.



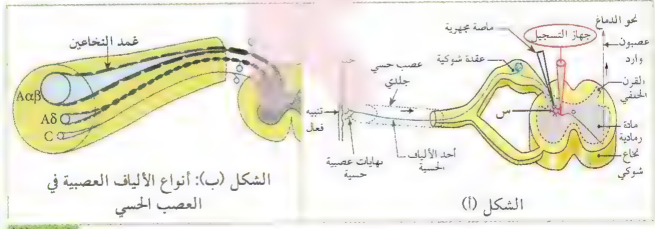
تأثير المخدرات على مستوى المشابك

تتدخل المراكز العصبية في مختلف الاحساسات التي يشعر بها الفرد من دفئ، برودة، ألم أو نشوة، وتلعب المشابك دورا هاما في إيصال هذه الاحساسات، ليتم إدماجها بعد ذلك. إلا أن هناك جزيئات كيميائية خارجية مثل المخدرات تتدخل في مستوى هذه المشابك، لتحدث خللا في عملها.

◄ فما هو تأثير المخدرات على مستوى المشابك ؟ وما هي انعكاساتها ؟

🛮 دور المورفين 🖚

تمثل الوثيقة (1) الشكل (أ) رسما تخطيطيا لتركيب تجريبي يمكننا من دراسة العناصر المتدخلة في الاحساس بالألم، حيث التسجيلات تمت في مستوى العصبون الوارد إلى الدماغ. الشكل (ب): يمثل رسم تخطيطي يوضح أنواع الألباف المنواجدة في العصب الحسي الجلدي.



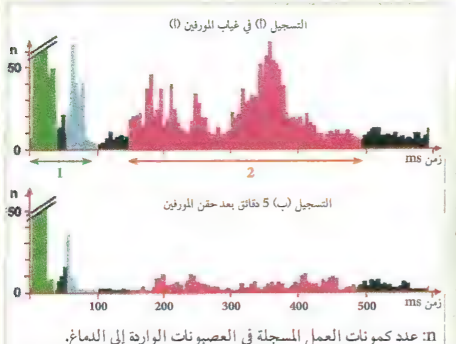
الوثيقة (1)

- قارن بين الألياف المكونة للعصب الحسى الموضحة في الشكل (ب) من الوثيقة (1).

تمثل الوثيقة (2) النتائج التجريبية المتحصل عليها في التركيب التجريبي الموضح في الشكل (أ) للوثيقة (1)حيث:

التسجيل (أ): تم الحصول عليه بعد تنبيه قوي في الجلد أدى إلى إحساس بألم خاطف (Douleur rapide) متبوع بألم متأخر ولفترة أطول (Douleur lente).

التسجيل (ب): تم الحصول عليه بعد نفس التنبيه السابق لكن بعد حقن مادة المورفين في المنطقة (س) من الشكل (أ) للوثيقة (1).



من عدد كمونات العمل المسجلة في العصبونات الواردة إلى الدماغ. الألوان اخضراء، الزرقاء والحمراء: تسجيلات في العصبون الوارد بعد وصول السيالة العصبية إليه من مختلف الألياف العصبية للعصب الحسي الجلدي. اللون الأسود: النشاط التلقائي العادي للعصبون الوارد. 1: التسجيلات المسؤولة عن الألم الخاطف.

1. قدم تحليلا مقارنا للتسجيلين (أ وب) ؟ ثم الستنتج دور المورفين ؟ ومن ستنتج دور المورفين ؟ المقارنة قدم فرضيات تعلل المقارنة قدم فرضيات تعلل المتسجيل 2 (بالأحمر) عن التسجيل 1 (بالأخصر الزمني والأزرق) في التسجيل (أ) المن الوثيقة (2).

الوثيقة (2)

للتحقق من صحة إحدى الفرضيات مكنت دراسة سرعة السيالة العصبية في ألياف العصب الحسي المثل في الشكل (ب) من الوثيقة (1) من الحصول على النتائج الممثلة في الوثيقة (3).

السرعة m/s	القطر μm	نوع الألياف
24-6	4-1	A الألياف
2-1	1-0.5	الألياف C

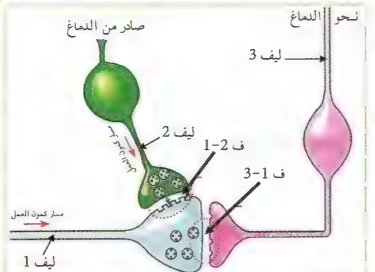
الوثيقة (3)

1. حلل نتائج الجدول، ماذا تستنتج ؟

2. هل تسمح لك هذه النتائج من التحقق من إحدى الفرضيات السابقة ؟ علل.

3. بناءا على ما سبق وعلى نتائج التسجيلات (ب) من الوثيقة (2)، علل استعمال المورفين في المجال الطبي.

مقر تأثیرالمورفین



لمعرفة مقر تأثير المورفين نحقق الأعمال التجريبية التالية: المرحلة 1:

تمثل الوثيقة (4) رسما تخطيطيا للبنيات المتواجلة على مستوى المنطقة (س) للشكل (أ) من الوثيقة (1)، بينما الوثيقة (5) فتمثل نتائج تجريبية لتنبيهات أجريت على مختلف الألياف العصبية للوثيقة (4).

الوثيقة (4)

النتيجة	التحليل الكميائي في مستوى المشابك	التنبيه	التجربة
إحساس بالألم '	ارتفاع تركيز الما دة P في مستوى ف 1-3	تنبيه كهربائي في الليف 1	1
عدم الإحساس بالألم	ارتفاع تركيز مادة الأنكيفالين في مستوى ف 1-2 وتناقص المادة P في مستوى ف 1-3	تنبيه كهربائي في الليف 2 وفي الليف 1	2
عدم الإحساس بالألم	تناقص المادة P في مستوى ف 1-3	حقن المورفين في المنطقة (ف 1-2) + تنبيه كهربائي في 1	3

الوثيقة (5)

1. بالاعتماد على النتائج التجريبية في 1 و2 من الوثيقة (5):

- حدد نوع المشبك في كل من: ف (1-2) وف (1-3)، علل.

2. بالربط بين نتائج التجربتين 1 و2 من الوثيقة (5) وشكل الوثيقة (4) أوجد علاقة بين: المادة P، مادة الأنكيفالين، والأحساس الناتج. 3. ماذا تستنتج من مقارنة نتائج التجربتين 2 و3 من الوثيقة (5) ؟

4. قدم إذا فرضيات تفسر كيفية تأثير المورفين.

المرحلة 2: -

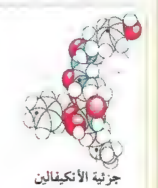
لتحديد مستقبلات المورفين حقنت حيوانات مخبرية بمادة مشعة، ثم بعد ذلك أنجزت مقاطع فائقة الدقة في النخاع الشوكي وعوملت بتقنية التصوير الاشعاعي الذاتي. مكن تركيب النتائج باستعمال الكميوتر من الحصول على الوثيقة (6) حيث شدة اللون تدل على شلة تركيز مستقبلات المورفين. بينما أشكال الوثيقة (7) فهي توضح ما يلي: - الشكل (أ): النموذج الجزيئي لجزيئتي المورفين والأنكيفالين. - الشكل (ب): تثبيت الجزيئات السابقة على المستقبلات الغشائية في مستوى الغشاء بعد مشبكي للمشبك ف 2-1.











الشكل (أ): النموذج الجزيئي

الشكل (ب): تثبيت الجزيئات على المستقبل الغشائي

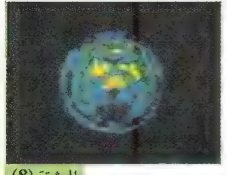
الوثيقة (7)

- 1. ما هي المعلومات التي تقدمها نتائج الوثيقتين (6 و7).
- 2. هل تسمح هذه المعلومات من التحقق من فرضياتك السابقة ؟ علل.
- 3. بالاعتماد على ما توصلت إليه من معلومات قدم تفسيرا للتسجيلين (أ وب) من الوثيقة (2).

تستعمل المورفين في الجال الطبي للتخفيف من بعض الألام، إلا أن استعمالاتها تكون بكميات محدودة ومدروسة وهذا لتجنب تأثيراتها الجانبية:



- للمورفين تأثير خطير لأن المدمن عليها يتطلب في كل مرة جرعات متزايلة للحصول على نفس المفعول عكس الأنكيفالين المبلغ الكميائي الطبيعي الذي يفكك مباشرة بواسطة إنزيات نوعية.
- الادمان على المخدرات (منها المورفين) يجعل المدمن يشعر بالكآبة والألم في غيابها.



الوثيقة (8)

* بالإستعانة بهذه المعطيات وضح في نص علمي خطر الإدمان على الجهاز العصبي.

الحصيلة المعرفية

دور البروتينات في الإتصال العصبي:

تنتقل الرسالة العصبية المشفرة في الليف العصبي قبل مشبكي على شكل تواترات لكمونات عمل والتي تتحول إلى رسالة مشفرة بتركيز المبلغ العصبي على مستوى المشبك. وتعمل المراكز العصبية على معالجة هذه الرسائل.

النشاط 1: التذكير بالمكتسبات

يسجل جهاز التسجيل كمون عمل إثر تنبيه فعال لليف عصبي حسي في المنعكس العضلي، ينتج هذا التسجيل نتيجة تغير في شحنة الليف العصبي. ينقل الليف الحسي السيالة العصبية الحسية إلى المراكز العصبية (النخاع الشوكي)، حيث يقوم بدور إدماجي، تثبط السيالة العصبية المتجهة للعضلة القابضة، بينما العصبون المحرك ينقل سيالة عصبية محركة نحو العضلة الباسطة. تلعب المشابك في هذا المسار دورا أساسيا إذ يتوقف على مستواها طبيعة الرسالة العصبية التي تصل إلى الخلية بعد المشبكية عن طريق مبلغات كيميائية.

مخطط يوضح مسار السيالة العصبية في المنعكس العضلي:

تسبب ضربة يتصل العصبون المطرقة تمدد الوتر الحسى بنهايته الذي يؤدي إلى العصبية في مستوى تنبيه المستقبلات النخاع الشوكي الحسية في مستوى ليشكل: مشبك مع المغزل العصبي العصبون الحركي العضلي للعضلة من جهة ومشبك القابضة مما يولد مع عصبون جامع تواترات كمون مثبط من جهة عمل أخوى

بنولد كمون عمل في العصبون الحركي بنفل حتى العضلة المعضلة الفابضة فيسبب العضلة الباسطة العضلة الباسطة ترتخي نتيجة تثبيط عمل العصبون المتصل بها

النشاط 2: آلية النقل المشبكي

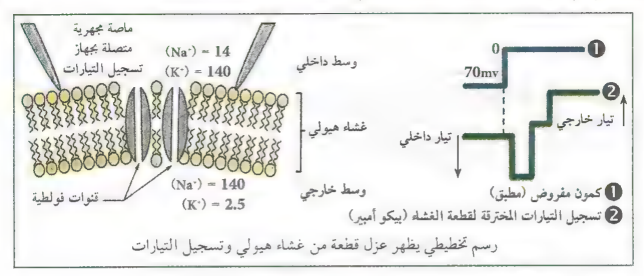
مكنت تقنيات patch clamp من عزل قطع صغيرة من غشاء هيولي، في نهاية ماصة متصلة بجهاز لدراسة تيارات تمر عبر قنوات غشائية ذات طبيعة بروتينية، حيث أمكن لهذه الطريقة عزل قناة واحدة أو أكثر.

أ) القناة المرتبطة بالفولطية:

مصدر كمون العمل المسجل إثر تنبيه فعال لليف عصبي، هو تيارات كهربائية ناتجة عن انفتاح القنوات المرتبطة بالفولطية، سمحت تقنية patch clamp بعزل جزء من غشاء الليف العصبي وتسجيل هذه التيارات فلوحظ وجود تيارين:

- الأول تيار داخلي يقدر تقريبا بـ 1 بيكو أمبير ناتج عن انفتاح القنوات الفولطية (المرتبطة بالفولطية) للـ *Na لمدة 0.7 ميلي ثانية ودخول شوارد الصوديوم.
- الثاني تيارات خارجية ناتجة عن انفتاح القنواة الفولطية (المرتبطة بالفولطية) لل K^* وخروج هذه الشوارد.

عند التنبيه الفعال أو فرض كمون على غشاء معزول بتقنية patch clamp تنفتح أولا القناة الفولطية للصوديوم ثم تتبعها القناة الفولطية للبوتاسيوم.

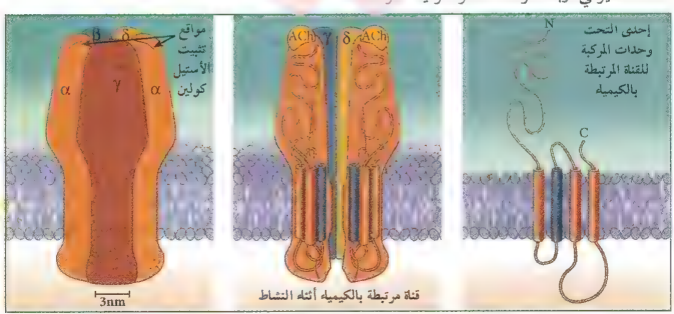


ب) القناة المرتبطة بالكمياء:

يحتوي الغشاء بعد المشبكي على بروتينات غشائبة تدعى القنوات المرتبطة بالكيمياء (قناة مبوبة كيميائيا)، هي عبارة عن مستقبلات غشائية لها موقعين لتبب المبلغ الكيميائي الأستيل كولين.

في غياب الأستيل كولين تكون هذه القنوات مغللة، بنها تثبيت الأستيل كولين عليها يسبب انفتاحها، وبالتالي تمر شواد الصوديوم من خلالها، مما يسبب تولد زول استقطاب الخلية بعد المشبكية.

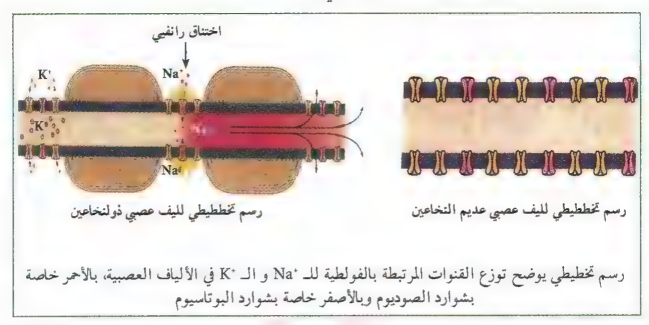
تتكون القناة المرتبطة بالكيمياء من خمسة تحن وحدات، كل تحت وحدة عبارة عن متعدد ببتيد يخترق الغشاء الهيولي أربعة مرات (أنظر الوثيقة المرفقة).



ج) تواجد القنوات البروتينية:

تتواجد القنوات المرتبطة بالكيمياء في مستوى المشابك على غشاء الخلية بعد المشبكية والمبلغ الكيميائي هو المتحكم في انفتاحها، بينما القنوات المرتبطة بالفولطية فتتوزع على كل مساحة الغشاء الهيولي للخلايا

العصبية والمحاور الأسطوانية للألياف العصبية عديمة النخاعين، بينما في المحاور الأسطوانية للألياف العصبية ذات نخاعين فتتواجد إلا على مستوى اختناقات رانفيي.



النشاط 3: كمون الراحة

يكون غشاء العصبون أثناء الراحة مستقطبا، حيث يسجل جهاز الراسم الاهتزاز المهبطي عندما يكون المسرى المجهري متصل بالهيولى منحنى كمون قدره 70- ميلي فولط (عادة ما يتراوح كمون الراحة من 60-).

بينت التحاليل الكيميائية للوسط الخارجي والداخلي للألياف العصبية وجود توزعا متباينا لشوارد الصوديوم والبوتاسيوم، كما بينت تجارب أخرى أن مصدر كمون الراحة الملاحظ هو هذا التوزع المتباين. هناك شوارد أخرى وجزيئات على جانب الغشاء الهيولي لها دخل إلى حد ما في شحنة الليف.

- دور البروتينات الغشائية في المحافظة على كمون الراحة:
- تمتاز قنوات تسرب الصوديوم والبوتاسيوم بالخصائص التالية:
 - ذات طبيعة بروتينية.
- تخترق طبقتي الفوسفوليبيد للغشاء، وتكون القناة مفتوحة باستمرار.
 - تنقل الشوارد حسب تدرج تركيزها.
- تمتاز بنقل اصطفائي (اختياري) فهناك قناة تختص بنقل Na^{+} من الوسط الخارجي إلى الوسط الداخلي حسب تدرج تركيزها، وقناة تختص بنقل الـ K^{+} من الوسط الداخلي إلى الوسط الخارجي حسب تدرج تركيزها.
 - عدد قنوات K^+ أكثر من عدد قنوات الـ Na^+ مما يجعل ناقلية الـ K^+ عبر الغشاء أكبر.
 - مضخة الصوديوم *Na والبوتاسيوم *K تمتاز هذه القنوات بالخصائص التالية:
 - عبارة عن بروتين ضمني كبير، يحتوي على نشاط إنزيمي من نوع ATPase.
 - تحافظة هذه المضخة على ثبات كمون الراحة بالطريقة التالية:
- * تثبت 3 شوارد 'Na من جهة السيتوبلازم وتخرجها إلى الوسط الخارجي عكس تدرج تركيزها.

- * تثبت شاردتين 'K من جهة الوسط الخارجي للخلية وتلخلهما داخل الخلية عكس تدرج التركيز.
 - * تستهلك جزيئة ATP.
 - * تتغير البنية الفراغية للمضخة أثناء عملها (وضعية مفتوحة للخارج أو للداخل).

النشاط @: كمون العمل

يؤدي تنبيه العصبون قبل المشبكي إلى تغيرات الكمون الغشائي وتسجيل كمون عمل، ويتمثل ذلك فيما يلي:

- زوال استقطاب سريع للغشاء الهيولي نتيجة انفتاح القنوات المرتبطة بالفولطية للصوديوم، وتدفق داخلي لشوارد الصوديوم.

- عودة استقطاب ناتجة عن تدفق خارجي لشوارد البوتاسيوم، نتيجة انفتاح القنوات الفولطية

للبوتاسيوم.

- إفراط في الإستقطاب نتيجة تأخر انغلاق القنوات المرتبطة بالفولطية للـ K+

ما سبق يمكن أن نستنتج أن كمون العمل المسجل يعود لتغير مؤقت لنفاذية الغشاء لشوارد الصوديوم والبوتاسيوم بتدخل القنوات البروتينية الفولطية، تعمل المضخة المستهلكة لله ATP على عودة التراكيز الأيونية لحالتها الأصلية.

إن من شروط توليد كمون عمل أن
 يكون التنبيه يساوي أو أكبر من عتبة
 زوال استقطاب.

ينتقل كمون العمل على طول الليف
 العصبي حتى يصل إلى الزر المشبكي.

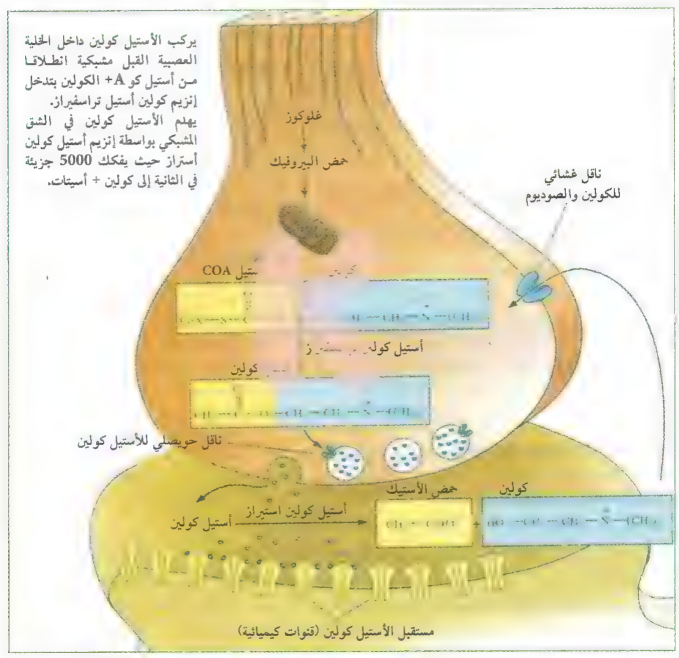
العصبي حتى يصل إلى الزر المشبكي. يؤدي وصول موجة زوال استقطاب في الزر المشبكي إلى مايلي:

- تحرير المبلغ العصبي في الشق المشبكي.
- يتثبت المبلغ العصبي على مستقبلات غشائية قنوية تدعى بالقنوات المرتبطة بالكيمياء، مما يسبب انفتاح القنوات وتوليد زوال استقطاب إثر دخول شوارد الصوديوم.
- إن سعة زوال استقطاب الغشاء بعد المشبكي تتوقف على عدد القنوات الكيميائية المستقبلة المفتوحة خلال زمن معين، وبالتالي على تركيز المبلغ العصبي في الشق المشبكي.
- تلعب شوارد الكالسيوم دورا أساسيا في تحرير المبلّغ العصبّي إذ وصول موجة زوال استقطاب إلى الزر المشبكي يؤدي إلى انفتاح قنوات **Ca المرتبطة بالفولطية، وبالتالي دخول هذه الشوارد إلى هيولة الزر المشبكي يسبب هجرة الحويصلات المشبكية إلى الغشاء قبل المشبكي وتحرير المبلغ العصبي.

ترجمة الرسالة العصبية قبل مشبكية:

إن الرسالة العصبية في مستوى الغشاء قبل المشبكي تكون مشفرة بتغير تواترات كمون العمل التي تتحول في مستوى المشبك إلى تغيرات في كمية المبلغ العصبي الذي بدوره يؤدي إلى توليد رسائل بعد مشبكية مشفرة بتواترات كمون العمار.

المخطط المرفق يبين آلية تركيب وهدم المبلغ الكيميائي.

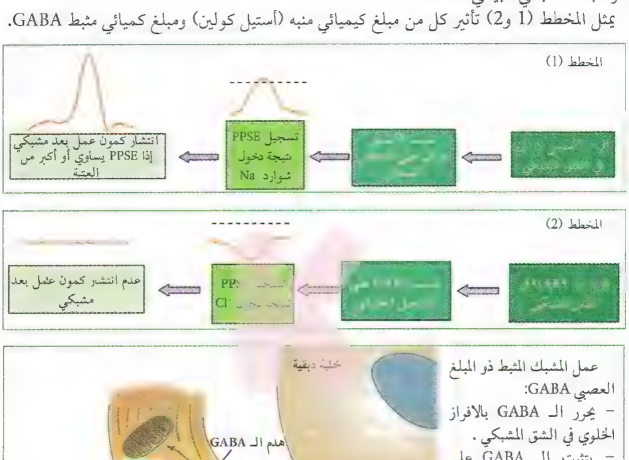


رسم تخطيطي لمشبك كميائي يظهر ميتابولزم المبلغ الكميائي الأستيل كولين: تركيب وهدم

النشاط 6: آلية الادماج العصبي يتوقف تأثيرها على نوع المبلغ العصبي وتأثيره على الغشاء يتصل العصبون بعد المشبكي بعدة مشابك، يتوقف تأثيرها على نوع المبلغ العصبي بعد المشبكي.

1. أنواع المشابك:

- مشابك تنبيهية: يسبب المبلغ العصبي في هذا المشبك زوال استقطاب الغشاء بعد المشبكي وتوليد كمون عمل. بعد المشبكي تنبيهي PPSE، إذا كان يساوي أو أكبر من عتبة زوال استقطاب يؤدي إلى انتشار كمون عمل. - مشابك تثبيطية: يسبب المبلغ العصبي في هذا المشبك إفراطا في استقطاب الغشاء بعد المشبكي وتوليد كمون بعد المشبكي تثبيطي PPSI.



GABA الملم الـ GABA الملك مثبط فرويملل المراب الـ GABA المراب ال

- يتثبت الـ GABA على مستقبلات قنوات غشائية في الخلية بعد مشبكية (قنوات كيميائية).

- تنفتح قنوات "Cl فيدخل إلى الخلية بعد المشبكية ويولد إفراطا في الاستقطاب فيها

- لايهدم الد GABA في الشق المشبكي بل يمتص من طرف الخلية قبل المشبكية أو الخلية الديقية عن طريق نواقل خاصة ليستعمل في حلقة كربس بعد تحويله إلى هض السكسنيك.

2. الادماج العصبي:

يدمج العصبون بعد المشبكي مختلف الكمونات بعد المشبكية ويكون هذا التجميع:

- تجميع فضائي: إذا كانت كمونات قبل المشبكية مصدرها مجموعات من النهايات العصبية والتي تصل في الوقت نفسه لمشبك العصبون قبل مشبكي.
 - تجميع زمني: إذا وصلت مجموعة من كمونات العمل المتقاربة من نفس الليف قبل مشبكي

ملاحظة: نتحصل على كمون عمل إذا بلغ مجمل الكمونات التنبيهية والتثبيطية أثناء الادماج عتبة توليد كمون العمل بينما إذا كانت المحصلة أقل من العتبة فلا يتولد كمون عمل.

أي: PPSE+PPSI > عتبة كمون العمل: تولد كمون عمل وانتشاره.

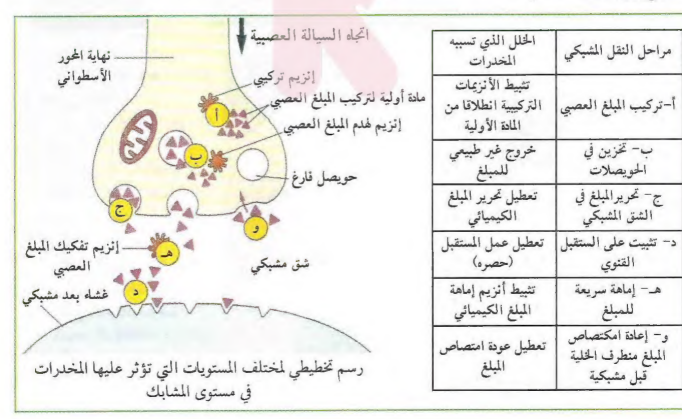
PPSE+PPSI > عتبة كمون العمل: عدم تولد كمون عمل.

النشاط 6: تأثير المخدرات على مستوى المشابك

يمكن للنقل المشبكي أن يختل بتدخل العديد من الجزيئات المستعملة بكثرة في الوقت الحالي، إما لأغراض طبية أو في حالة الإدمان، وذلك تحت تأثير المخدرات.

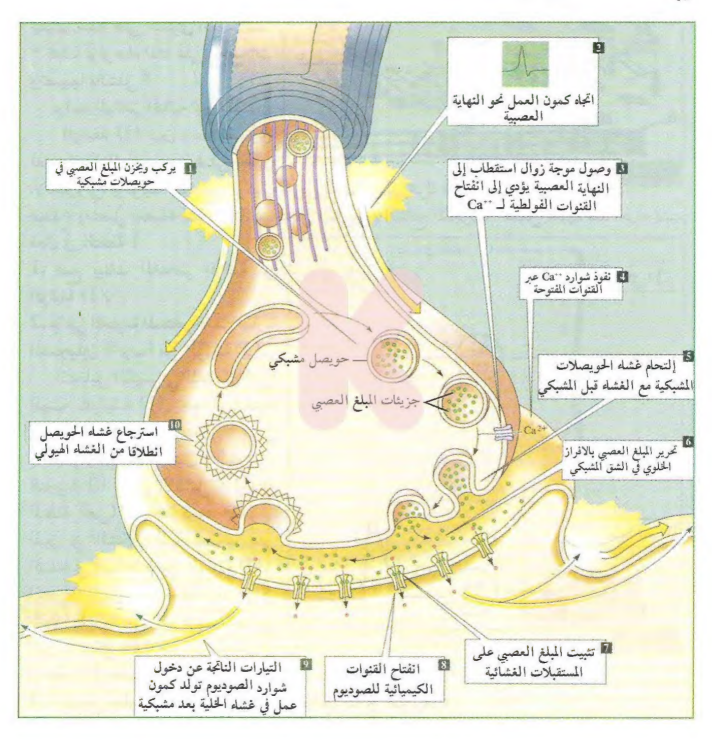
إن آلية النقل المشبكي آلية حساسة يمكنها أن تختل في أي مرحلة من مراحلها.

يبين جدول الوثيقة التالية أهم مراحل النقل المشبكي ومختلف المستويات التي يمكن للمخدرات أن تتدخل فيها والممثلة بأحرف.



مخطط تحصيلي

يمثل المخطط التحصيلي التالي آلية النقل العصبي على مستوى المشبك ودور البروتينات



أستثمر معارفي وأوظف قدراتي

التمرين 1

استعمل الهنود الحمر الرماح المطلية بالكورار في صيد الحيونات والتي تسبب شللا على مستوى العضلات. - كيف تؤثر هذه المادة على العضلات وتصيبها بالشلل؟

دراسة الوثائق التالية تبين ذلك:

الوثيقة (1) تبين رسم تفسيري لصورة مشبك عصبى- عضلى بالجهر

الالكتروني، والوثيقة (2) تبين تركيب تجريبي لليف عصبي محرك معزول من ضفدع ومتصل بعضلة (شكل 1)، أما شكل (2) فيبين النتائج التجريبية المحصل عليها عند اجراء تنبيه فعال في النقطة 1.

1. ضع بينات العناصر المرقمة من الوثيقة (1).

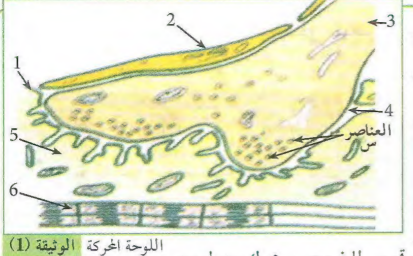
2. ما هي المعلومة المستخرجة من مقارنة التسجيلين (أ وب) من الوثيقة (2).

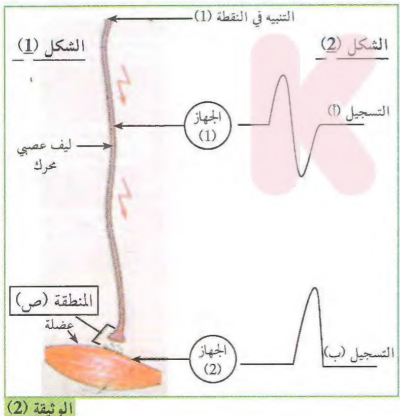
التحليل الكيميائي للعناصر (س) المبينة بالوثيقة (1) وجد أنها غنية بالأسيتيل كولين، نستعمل محتوى العناصر ونجري التجربتين التاليتين: التجربة (أ): حقن الأستيل كولين في المنطقة (ص) من التركيب التجريبي المبين في الشكل (2)، تحصلنا على التسجيل (ب) فقط من الوثيقة (2). التجربة (ب): حقن مادة الكورار في التسجي المنطقة (ص) من التركيب التجريبي

المبين الشكل (2) مع تنبيه فعال في النقطة (1)، تحصلنا على التسجيل (أ) فقط من الوثيقة (2).

1. استعمل معلوماتك حول عمل المشبك، وفسر نتائج التجربة (أ). 2. ماذا تستنتج من مقارنة نتائج التجربة (أ) بنتائج التجربة (ب) ؟

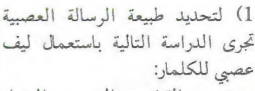
3.مثل برسم توضح فيه العلاقة الموجودة بين جزيئات الكورار والبروتينات الغشائية في المنطقة (ص).





4. هل تمكنك النتائج المتوصل إليها من تفسير كيفية حدوث الشلل بتأثير مادة الكورار ؟ وضح ذلك.

التمرين 2



- ننجز التركيب التجريبي المشل بالوثيقة (1) في الزمن ز0 نضع الألكترود م1 على سطح المحور الأسطواني.

- في الزمن ز1 ندخل الالكترود في

المحور الأسطواني.

- في الزمن ز2 ننبه المحور تنبيها فعالا.

النتائج المحصل عليها عمثلة في الوثيقة (2).

1. حلل الجزء (س) من الوثيقة (2)، وماذا تستنتج ؟

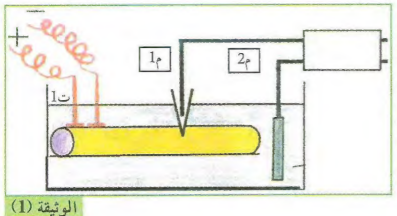
2. ماذا يمثل الجزء (ع) من الوثيقة (2) ؟ علل الاجابة.

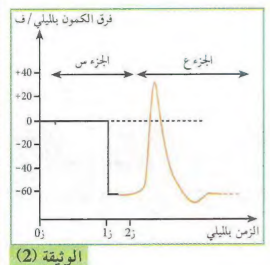
3. حلل الظاهرة الممثلة بالجزء (ع)، وماذا تستنتج ؟

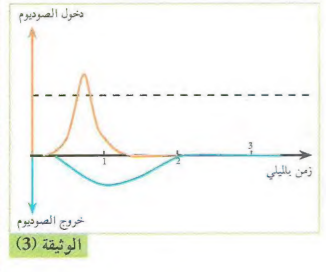
الوثيقة (3) تبين هجرة شوارد الصوديوم والبوتاسيوم بين الوسط الخارجي والداخلي التي ترافق الجزء (ع) من الوثيقة (2).

4. قدم تفسيرا كيميائيا للجزء (ع) معتمدا على نتائج الوثيقة (3).

5. ماذا تستخلص فيما يخص طبيعة السيالة العصبية ؟







2) تمثل الوثيقة (4) نتائج تجارب أجريت على الليف العصبي العملاق للكلمار (أعمال هودكين وكاتز) حيث تم وضعه في ثلاثة أوساط مختلفة:

- الوسط (1) به ماء بحر يحتوي على شوارد الصوديوم (453 ميلي مول / ل).

- الوسط (2) به 50% ماء بحر و50% محلول غلوكوزي.

- الموسط (3) به 33 % ماء بحر و67% محملول غلو کوزي.

النتائج التجريبية موضحة في منحنيات الوثيقة (4).